

TIAMULINA CHEMIFARMA 100 mg/g

Autorisert

- Tiamulin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

TIAMULINA CHEMIFARMA 100 mg/g

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

slaktekylling

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

slaktekylling

- Slakt. 5 dag

Nu se administreaza la pasarile ale caror oua sunt destinate consumului uman

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01XQ01

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Tilgjengelig i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chemifarma S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

12/09/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Chemifarma S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

120291

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/09/2006

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.