

TIAMULAB 125 mg/ml SOLUCIÓN PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Autorisert

- Tiamulin hydrogen fumarate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

TIAMULAB 125 mg/ml SOLUCIÓN PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

eggleggende høne

avlsskilling

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Engelsk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#)

[Rumensk](#) [Islandsk](#)

broiler

avlsskalkun

kalkun for kjøttproduksjon

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
125.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Oppløsning til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

gris

- Slakt. 4 dag

-

eggleggende høne

- Slakt. 6 dag

- Egg. 0 dag

-

avlskylling

- Slakt. 6 dag

- Egg. 0 dag

-

Chicken (chick, for replacement)

- Slakt. 6 dag

- Egg. 0 dag

-

broiler

- Slakt. 6 dag

- Egg. 0 dag

-

avlskalkun

- Slakt. 6 dag
- Egg. no withdrawal period

Huevos: su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

•

kalkun for kjøttproduksjon

- Slakt. 6 dag
- Egg. no withdrawal period

Huevos: su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01XQ01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Tilgjengelig i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/02/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

1976 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/02/2009

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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