

Aureomulin, 100/33,3mg/g, Perorální prášek

Autorisert

- Tiamulin hydrogen fumarate
- Chlortetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Aureomulin, 100/33,3mg/g, Perorální prášek

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Bruk i fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

33.30 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk i fôr:**

-

gris

- Slakt. 10 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA53

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Tekro spol. s r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/11/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Tekro spol. s r.o.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

98/139/98-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/04/2018

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.