

Drinkmix Tiamulin 10%, 100 mg/g tiamuline waterstoffumaraat, poeder voor oplossing voor oraal gebruik voor varkens

Dopuszczony

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Drinkmix Tiamulin 10%, 100 mg/g tiamuline waterstoffumaraat, poeder voor oplossing voor oraal gebruik voor varkens

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

-

Pig

- Meat and offal. 7 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01XQ01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Dopharma Research B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

25/10/1993

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Dopharma B.V.

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 7538

Data zmiany statusu pozwolenia:

9/12/2021

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.