

RODOTIUM 450 mg/ g vodorozpustný granulát

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

RODOTIUM 450 mg/ g vodorozpustný granulát

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
450.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Granulado para administração na água de bebida

Intervalo de Segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

•

Pig

- Meat. 4 dia

•

Chicken

- Meat. 2 dia

- Eggs. 0 dia
Eggs: zero days

•

Turkey

- Meat. 5 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01XQ01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Biovet AD

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

30/04/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biovet AD

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/093/04-S

Data de alteração do estado de autorização:

30/04/2004

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053298>