

RODOTIUM 45% water-soluble granules for pigs, poultry and turkey

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

РОДОТИУМ 45% водоразтворими гранули за свине, пилета и пуйки
RODOTIUM 45% water-soluble granules for pigs, poultry and turkey

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

450.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Granulado para solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Pig

- Meat and offal. 2 dia

(8,8 mg тиамулин хидроген фумарат (еквивалентни на 19,6 mg продукт)/kg телесна маса)

- Meat and offal. 4 dia

20 mg тиамулин хидроген фумарат (еквивалентни на 44,4 mg продукт)/kg телесна маса)

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 2 dia Яйца: нула дни

-

Turkey

- Meat and offal. 6 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01XQ01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Biovet AD

Data de autorização de introdução no mercado:

8/05/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biovet AD

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-1572

Data da alteração do estado de autorização:

6/03/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Package Leaflet and Labelling

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