

Tirsan Powder 200 mg/g pulveris iekšķīgai lietošanai vistām un cūkām

Autorizado

- Thiamphenicol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Tirsan Powder 200 mg/g pulveris iekšķīgai lietošanai vistām un cūkām

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](#) [eslovénio](#) [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:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
200.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 21 dia
- Egg. no withdrawal period

Nav registrēts lietošanai putniem, kuru olas paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Pig

- Meat and offal. 21 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01BA02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

5/07/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/NRP/01/1374

Data da alteração do estado de autorização:

5/07/2001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.