

HIDROMUTIN 125 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autorizat

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

HIDROMUTIN 125 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Porc

Curcă

Găină (găină ouătoare)

Găină (pentru reproducție)

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
125.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție pentru administrare în apa de băut

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Porc

- Carne și organe. 6 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 6 zi

- Ouă. no withdrawal period

Huevos: su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

-

Găină (găină ouătoare)

- Carne și organe. 6 zi

- Ouă. 0 zi

-

Găină (pentru reproducție)

- Carne și organe. 6 zi

- Ouă. 0 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 6 zi

- Ouă. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01XQ01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedează Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în Spaniolă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

S P Veterinaria S.A.

Data autorizației de comercializare:

4/02/2009

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

S P Veterinaria S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

1980 ESP

Data modificării statusului autorizației:

4/02/2009

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.