

UNI-TIAMULIN, 2%, Premix pro medikaci krmiva

Autorizat

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

UNI-TIAMULIN, 2%, Premix pro medikaci krmiva

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Porc

Găină (broiler)

Curcă

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

20.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Porc

- Carne și organe. 6 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 1 zi

- Ou. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

-

Curcă

- Carne și organe. 4 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 [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Czech](#)

Disponibile numai în [Czech](#)

Disponibile numai în [Czech](#)

Disponibile numai în [Czech](#)

Disponibile numai în [Czech](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Tekro spol. s r.o.

Data autorizației de comercializare:

24/01/1996

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Tekro spol. s r.o.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

98/092/96-C

Data modificării statusului autorizației:

2/12/2011

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065318>