

Miclosan 250 mg/ml oldat ivóvízbe vagy tejpótló takarmányba keveréshez A.U.V.

Autorizat

- Tilmicosin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Miclosan 250 mg/ml oldat ivóvízbe vagy tejpótló takarmányba keveréshez A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Găină (femelă adultă)

Curcă

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

250.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție pentru administrare în apa de băut

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

•

Bovine

- Carne și organe. 42 zi

•

Porc

- Carne și organe. 14 zi

•

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 12 zi

•

Curcă

- Carne și organe. 19 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01FA91

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](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Tolnagro Kft.

Data autorizației de comercializare:

13/09/2017

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pernix Pharma Kft.

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

13/09/2017

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