

TIAMULINA CHEMIFARMA 100 mg/g

Oprávněný

- Tiamulin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

TIAMULINA CHEMIFARMA 100 mg/g

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Perorálny roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Podanie v pitnej vode:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 5 day

Nu se administreaza la pasarile ale caror oua sunt destinate consumului uman

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01XQ01

Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Rumunsko

Dostupné v:

Rumunsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Chemifarma S.p.A.

Dátum registrácie lieku:

12/09/2006

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Chemifarma S.p.A.

Zodpovedný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Číslo registrácie:

120291

Dátum zmeny stavu registrácie:

12/09/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.