

# RODOTIUM 100 mg/ml injekčný roztok

Oprávnený

- Tiamulin

## Product identification

**Názov lieku:**

RODOTIUM 100 mg/ml injekčný roztok

---

**Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Intramuskulárne použitie

---

## Product details

**Účinná látka a sila:**

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

---

**Lieková forma:**

Injekčný roztok

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuskulárne použitie:****• Pig**

- Meat and offal. 10 day

Po opakovanej aplikácii lieku sa táto doba predĺži na 14 dní od posledného podania lieku.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01XQ01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Slovensko

---

**Opis balenia:**

Hnedé sklené liekovky, typ II, uzatvorené gumenými zátkami (podľa Ph. Eur. 4) a hliníkovými viečkami. Vonkajší obal: papierová škatuľka. Veľkosť balenia: 1 x 100 ml.  
Hnedé sklené liekovky, typ II, uzatvorené gumenými zátkami (podľa Ph. Eur. 4) a hliníkovými viečkami. Vonkajší obal: papierová škatuľka. Veľkosť balenia: 1 x 50 ml.

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Biovet AD

---

**Marketing authorisation date:**

20/10/2005

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Biovet J.S.C.

---

**Zodpovedný orgán:**

USKVBL

---

**Číslo registrácie:**

96/046/05-S

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

20/10/2005

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053252>