

# DISENTIN 125 mg/ml perorálny roztok

Neoprávnený

- TIAMULINI HYDROGENOFUMARAS

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

DISENTIN 125 mg/ml perorálny roztok

### 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](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

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

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

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

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

---

### Lieková forma:

Perorálny roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Podanie v pitnej vode:

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 4 day

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 2 day

- Egg. 0 day

- 

#### **Turkey**

- Meat and offal. 5 day

---

### Anatomico-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01XQ01

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Surrendered

---

### Registrovaný v/vo:

Slovensko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Vetpharma

---

**Dátum registrácie lieku:**

17/05/2010

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

USKVBL

---

**Číslo registrácie:**

96/015/DC/10-S

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

10/08/2023

---

**Referenčný členský štát:**

Česko

---

**Číslo postupu:**

CZ/V/0105/001

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents