

# Rodotium, 162 mg/ml solution for injection for pigs

Oprávněný

- Tiamulin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Rodotium, 162 mg/ml solution for injection for pigs

Rodotium, 162 mg/ml, injekcinis tirpalas kiaulėms

### 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](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

162.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lieková forma:**

Injekčný roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Intramuskulárne použitie:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 21 day

---

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

QJ01XQ01

---

**Právny stav dodávky:**

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

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Litva

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Huvepharma EOOD

---

**Dátum registrácie lieku:**

7/05/2024

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Biovet AD

---

**Zodpovedný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

**Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

7/05/2024

---

**Referenčný členský štát:**

Estónsko

---

**Číslo postupu:**

EE/V/0108/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Lotyšsko Litva

---

**Generic of:**

600000004400

---

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

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