

Karimulina 125 mg/ml solution for use in drinking water

Разрешен

- Tiamulin hydrogen fumarate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

KARIMULINA 125 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA
Karimulina 125 mg/ml solution for use in drinking water

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

свиня
кокошка носачка
пиле за разплод
ремонтно пиле
бройлер
пуйки за разплод
пуйка за угояване

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане във вода за пиене

Withdrawal period by route of administration:

Прилагане във вода за пиене:

• **свиня**

- Meat and offal. 4 day

• **кокошка носачка**

- Meat and offal. 6 day

- Eggs. 0 day

• **пиле за разплод**

- Meat and offal. 6 day

- Eggs. 0 day

• **ремонтно пиле**

- Meat and offal. 6 day

- Eggs. 0 day

• **бройлер**

- Meat and offal. 6 day

- Eggs. 0 day

• **пуйки за разплод**

- Meat and offal. 6 day

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

• **пуйка за угояване**

- Meat and offal. 6 day

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01XQ01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Spanish](#)

Налично само на [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

6/04/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Karizoo S.A.

Отговорен орган:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на лиценз:

2011 ESP

Дата на промяна в статуса на лиценз:

6/04/2009

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

ES/V/0435/001

Засегната държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055186>