

# Biomutin 20% inj. 200 mg/ml

## Roztwór do wstrzykiwań

Разрешен

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Biomutin 20% inj. 200 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

СВИНЯ

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамукулно приложение:**

- 

**свиня**

- Meat and offal. 21 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01XQ01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Полски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

20/06/2000

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Drwalewskie Zaklady Przemyslu Bioweterynaryjnego S.A.

---

**Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1018

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

20/06/2000

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

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.