

File downloaded on 2025-12-08

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000073054>

# Ursomutin 25 % Granulat

Разрешен

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Ursomutin 25 % Granulat

---

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

---

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

пиле

свиня

пуйка

---

**Начин на приложение:**

Прилагане в храна

Прилагане във вода за пиене

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

25.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Гранули

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане в храна:**

•

**пиле**

- Meat and offal. 3 day
- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Geflügel anwenden, dessen Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

•

**свиня**

- Meat and offal. 5 day

•

**пуйка**

- Meat and offal. 3 day
- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Geflügel anwenden, dessen Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

**Прилагане във вода за пиене:**

•

**пиле**

- Meat and offal. 3 day
- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Geflügel anwenden, dessen Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

•

**свиня**

- Meat and offal. 5 day

•

**пуйка**

- Meat and offal. 3 day
- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Geflügel anwenden, dessen Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

---

**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](#)

---

**Наличен в:**

Germany

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

---

## 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:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Дата на разрешение за търговия:**

16/12/2005

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Отговорен орган:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

400826.00.00

---

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

2/09/2013

---

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

## Документи

Combined File of all Documents

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