

VETMULIN 125 mg/ml Solution for use in drinking water for pigs and chickens

Registrováno

- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

VETMULIN 125 mg/ml Solution for use in drinking water for pigs and chickens

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Drůbež

Prase

Cesta podání:

Podání v pitné vodě

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Roztok pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě:

•

Drůbež

- Maso. 2 day

- Maso. 2 day

- Vejce. 0 day

- Vejce. 0 day

•

Prase

- Maso. 2 day

8,8 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg krosvægt svarende til 7 ml af produktet/100 kg krosvægt

- Maso. 2 day

8,8 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg krosvægt svarende til 7 ml af produktet/100 kg krosvægt

- Maso. 4 day

20 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg krosvægt svarende til 16 ml af produktet/100 kg krosvægt

- Maso. 4 day

20 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg krosvægt svarende til 16 ml af produktet/100 kg krosvægt

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01XQ01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné v:

Estonia

Popis balení:

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

HuVepharma

Datum registrace:

29/01/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biovet AD

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

2148

Datum změny stavu registrace:

29/01/2019

Referenční členský stát:

Dánsko

Číslo procedury:

DK/V/0122/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko

Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Pl.pdf