

MACROMUTIN 125 mg/ml Oral Solution for Poultry and Pigs

Autoriseret

- Tiamulin hydrogen fumarate

Product identification

Lægemidlets navn:

MACROMUTIN 125 mg/ml Oral Solution for Poultry and Pigs
Caliermutin 125 mg/ml solução oral aves e suínos

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Svin
Kalkun
Æglæggende høne
Slagtekylling
Kylling avl/æglæg

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
12.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Opløsning til anvendelse i drikkevand

Withdrawal period by route of administration:**Anvendelse i drikkevand:****• Svin**

- Meat and offal. 6 day

• Kalkun

- Meat and offal. 6 day

• Æglæggende høne

- Meat and offal. 6 day

- Eggs. 0 day

• Slagtekylling

- Meat and offal. 6 day

• Kylling avl/æglæg

- Meat and offal. 6 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01XQ01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Marketing authorisation date:

18/12/2007

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighed:

Directorate General For Food And Veterinary

Markedsføringstilladelsesnummer:

046/01/07RFVPT

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

7/07/2022

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

ES/V/0123/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [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

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043875>