

Karimulina 125 mg/ml solution for use in drinking water

Autoriseret

- Tiamulin hydrogen fumarate

Product identification

Lægemidlets navn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Svin
Æglæggende høne
Kylling avl/æglæg
Kylling til opdræt
Slagtekylling
Avlskalkun
Slagtekalkun

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Opløsning til anvendelse i drikkevand

Withdrawal period by route of administration:

Anvendelse i drikkevand:

• **Svin**

- Meat and offal. 4 day

• **Æglæggende høne**

- Meat and offal. 6 day

- Eggs. 0 day

• **Kylling avl/æglæg**

- Meat and offal. 6 day

- Eggs. 0 day

• **Kylling til opdræt**

- Meat and offal. 6 day

- Eggs. 0 day

• **Slagtekylling**

- Meat and offal. 6 day

- Eggs. 0 day

• **Avlskalkun**

- 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

• **Slagtekalkun**

- 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.

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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

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:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

6/04/2009

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Laboratorios Karizoo S.A.

Ansvarlig myndighed:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

2011 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/04/2009

Referencemedlemsstat:

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

Procedurenummer:

ES/V/0435/001

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.

Etikettering

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

Package Leaflet and Labelling

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/600000055186>