

# Ursomutin 25 % Granulat

Autoriseret

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Ursomutin 25 % Granulat

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Høns

Svin

Kalkun

---

**Administrationsvej:**

Anvendelse i foder

Anvendelse i drikkevand

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

25.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Granulat

---

## **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

### **Anvendelse i foder:**

- 

#### **Høns**

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

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

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 5 dag

- 

#### **Kalkun**

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

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

### **Anvendelse i drikkevand:**

- 

#### **Høns**

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

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

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 5 dag

- 

#### **Kalkun**

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

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01XQ01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

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

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

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

---

**Tilgængelig i:**

Germany

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

16/12/2005

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Ansvarlig myndighed:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

400826.00.00

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

2/09/2013

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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