

Karimulina 125 mg/ml solution for use in drinking water

Autoriseret

- Tiamulin hydrogen fumarate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Karimulina 125 mg/ml solution for use in drinking water

KARIMULINA 101,2 MG/ML SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR POULETS DINDES ET PORCINS

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Æglæggende høne

Kylling avl/æglæg

Kylling til opdræt

Slagtekylling

Avlskalkun

Slagtekalkun

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Opløsning til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Svin

- Meat and offal. 4 dag

-

Æglæggende høne

- Meat and offal. 6 dag

- Eggs. 0 dag

-

Kylling avl/æglæg

- Meat and offal. 6 dag

- Eggs. 0 dag

-

Kylling til opdræt

- Meat and offal. 6 dag

- Eggs. 0 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 6 dag

- Eggs. 0 dag

-

Avlskalkun

- Meat and offal. 6 dag

- 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 dag
- 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](#) [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](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

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:

Laboratorios Karizoo S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

14/02/2024

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Laboratorios Karizoo S.A.

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/7903447 4/2024

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/02/2024

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](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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/600000992642>