

BIOTILINA 10% premix for medicated feed for pigs and rabbits

Autorisiert

- Valnemulin hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

BIOTILINA 10% premix for medicated feed for pigs and rabbits

BIOTILINA 100 mg/g premiscela per alimenti medicamentosi per suini e conigli

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

106.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln

Withdrawal period by route of administration:**zum Eingeben über das Futter:****• Schwein**

- Fleisch und Innereien. 1 day

• Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01XQ02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Available in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Maymo S.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

105351

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/07/2020

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0340/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Frankreich Griechenland Ungarn Italien Portugal Rumaenien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-esv0340001-dcp-biotilina-10percent-premix-for-medicated-feed-for-pigs-and-rabbits-en.pdf