

Ursomutin 25 % Granulat

Zugelassen

- Tiamulin hydrogen fumarate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ursomutin 25 % Granulat

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn
Schwein
Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter
zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
25.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Darreichungsform:

Granulat

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Futter:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Egg. no withdrawal period

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Egg. no withdrawal period

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

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Egg. no withdrawal period

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Egg. no withdrawal period

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

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

QJ01XQ01

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 4 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 4 Kilogramm

(ID1) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 1 Kilogramm

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Serumwerk Bernburg AG

Zulassungsdatum:

16/12/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Serumwerk Bernburg AG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400826.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/09/2013

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

Dokumente

Combined File of all Documents