

Karimulina 125 mg/ml solution for use in drinking water

Zugelassen

- Tiamulin hydrogen fumarate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Karimulina 125 mg/ml solution for use in drinking water

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Legehennen

Huhn, zur Zucht

Küken, für Nachzucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Truthuhn, zur Zucht

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart: zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Legehennen

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Küken, für Nachzucht

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Truthuhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Eier. no withdrawal period

Huevos: Su uso no est? autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

•

Turkey (for meat production)

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Eier. no withdrawal period

Huevos: Su uso no est? autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano.

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

QJ01XQ01

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zulassungsdatum:

14/02/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/7903447 4/2024

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/02/2024

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0435/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Frankreich

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Package Leaflet and Labelling

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

eu-PUAR-esv0435001-mrp-karimulina-125-mg-ml-solution-for-use-in-drinking-water-en.pdf