

# BIOTILINA 10% premix for medicated feed for pigs and rabbits

Autorizado

- Valnemulin hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

BIOTILINA 10% premix for medicated feed for pigs and rabbits

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino  
Conejos

---

**Vía de administración:**

Administración en el alimento

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
106.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en el alimento:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 1 Día

- 

**Conejos**

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01XQ02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Hungría

---

**Disponible en:**

Hungría

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

23/04/2020

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

4165/X/20 NÉBIH ÁTI

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

23/04/2020

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0340/001

---

**Estados miembros afectados:**

Francia Grecia Hungría Italia Portugal Rumania; Rumanía

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

### Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

### Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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