

MACROMUTIN 125 mg/ml SOLUCION ORAL PARA AVES Y PORCINO

No
autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MACROMUTIN 125 mg/ml SOLUCION ORAL PARA AVES Y PORCINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pavos

Gallinas ponedoras

Pollos de engorde

Pollos reproductores

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
12.50 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Porcino

- Meat and offal. 6 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 6 Día

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 6 Día

- Eggs. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 6 Día

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 6 Día

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

QJ01XQ01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Frasco de 1 litro

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:

Laboratorios Calier S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

12/04/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1732 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/02/2025

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 17/03/2023

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 17/03/2023

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

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

Etiquetado

es-puar-macromutin-125-mg-ml-oral-solution-for-poultry-and-pigs-es.pdf