

HIDROMUTIN 125 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

HIDROMUTIN 125 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pavos

Gallinas ponedoras

Pollos reproductores

Pollos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
125.00 Miligramo(s) / 1.00 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

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 6 Día

- Eggs. 0 Día

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 6 Día

- Eggs. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 6 Día

- Eggs. 0 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:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Bidón de 5 l.

Frasco de 1 l.

Caja con 4 bidones de 1 l.

Caja con 12 frascos de 1 l

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:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

4/02/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1980 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/02/2009

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado