

Z-MULIN 20 g/kg PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

No
autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Z-MULIN 20 g/kg PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Conejos

Pollos de engorde

Pavos reproductores

Pavos de engorde

Pollitas futuras ponedoras

Pollitas futuras reproductoras

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

•

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period

Prevención (2 mg/kg p.v.): 1 día/Tratamiento (5-10 mg/kg p.v.): 6 días

•

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

•

Pollos de engorde

- Meat and offal. 1 Día

- Eggs. 0 Día

•

Pavos reproductores

- Meat and offal. 4 Día

•

Pavos de engorde

- Meat and offal. 4 Día

•

Pollitas futuras ponedoras

- Meat and offal. 1 Día

- Eggs. 0 Día

•

Pollitas futuras reproductoras

- Meat and offal. 1 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:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Bolsa de 25 kg

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:

Reidesen Pharma Services S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

22/09/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Trouwfarma S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3466 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/03/2022

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