

# Ursomutin 25 % Granulat

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Ursomutin 25 % Granulat

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos

Porcino

Pavos

---

**Vía de administración:**

Administración en el alimento

Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

25.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Granulado

---

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

### **Administración en el alimento:**

- 

#### **Pollos**

- Meat and offal. 3 Día
- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Geflügel anwenden, dessen Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 5 Día

- 

#### **Pavos**

- Meat and offal. 3 Día
- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Geflügel anwenden, dessen Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

### **Administración en agua de bebida:**

- 

#### **Pollos**

- Meat and offal. 3 Día
- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Geflügel anwenden, dessen Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 5 Día

- 

#### **Pavos**

- Meat and offal. 3 Día
- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Geflügel anwenden, dessen Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

---

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

QJ01XQ01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

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

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

16/12/2005

---

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

Serumwerk Bernburg AG

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

400826.00.00

---

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

2/09/2013

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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