

Ursomutin 12,5 % wässrige Lösung

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ursomutin 12,5 % wässrige Lösung

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pavos

Pollos

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 oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Porcino

- Meat and offal. 5 Día

-

Pavos

- Egg. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 3 Día

-

Pollos

- 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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

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:

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:

400825.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/08/2013

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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