

# Entemulin 450 mg/g, granule za oralnu otopinu, za svinje, kokoši i purane

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Entemulin 450 mg/g, granule za oralnu otopinu, za svinje, kokoši i purane

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Porcino

Pollos

Pavos

---

### **Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

450.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Granulado para solución oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía oral:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 2 Día

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 2 Día

- 

**Pavos**

- 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:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Croacia

---

**Disponible en:**

Croacia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

---

## 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:**

Krka-Farma d.o.o.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

21/01/2019

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Autoridad responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Número de autorización:**

UP/I-322-05/17-01/289

---

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

20/06/2025

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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