

# BIOMUTIN 45%, 450 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui ruošti kiaulėms

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

BIOMUTIN 45%, 450 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui ruošti kiaulėms

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Porcino

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
450.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

**Forma farmacéutica:**

Polvo para administración en agua de bebida

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

**Administración en agua de bebida:**

- 

**Porcino**

- Meat. 7 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:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

---

## 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:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

11/07/2001

---

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

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/01/1304/001-007

---

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

19/03/2009

---

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.