

KARIMULINA 101,2 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR RABBITS

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

KARIMULINA 101,2 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR RABBITS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Conejos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
125.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Conejos

- Meat and offal. 2 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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Karizoo S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

3/10/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

105707

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/10/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0456/001

Estados miembros afectados:

Italia Portugal España

Generic of:

600000043259

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.

eu-puar-frv0456001-mr-rpe766-en.pdf