

# Entemulin, 450mg/g, Granules for use in drinking water

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Entemulin, 450mg/g, Granules for use in drinking water

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

Pollos

Pavos

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Granulado para administración en agua de bebida

---

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

**Administración en agua de bebida:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 4 Día

(20 mg tiamulin hydrogen fumarate (equivalent to 44.4 mg of veterinary medicinal product)/kg body weight).

•

**Pollos**

- Meat and offal. 2 Día

- Egg. 0 Día

•

**Pavos**

- Meat and offal. 6 Día

---

**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:**

Hungría

---

**Disponible en:**

Hungría

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

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

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

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

18/01/2012

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

18/01/2012

---

### **Estado miembro de referencia:**

República Checa

---

### **Número de procedimiento:**

CZ/V/0109/001

---

**Estados miembros afectados:**

Hungría Lituania Polonia Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

---

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.

Prospecto

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