

Karimulina 125 mg/ml solution for use in drinking water

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Karimulina 125 mg/ml solution for use in drinking water

KARIMULINA 101,2 MG/ML SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR POULETS DINDES ET PORCINS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Gallinas ponedoras

Pollos reproductores

Pollos de reposición

Pollos de engorde

Pavos reproductores

Pavos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

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:

Administración en agua de bebida:

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 6 Día

- Eggs. 0 Día

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 6 Día

- Eggs. 0 Día

-

Pollos de reposición

- Meat and offal. 6 Día

- Eggs. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 6 Día

- Eggs. 0 Día

-

Pavos reproductores

- Meat and offal. 6 Día
- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

•

Pavos de engorde

- Meat and offal. 6 Día
- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano.

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:

Francia

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

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Karizoo S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

14/02/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/7903447 4/2024

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/02/2024

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0435/001

Estados miembros afectados:

Francia

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.

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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

eu-PUAR-esv0435001-mrp-karimulina-125-mg-ml-solution-for-use-in-drinking-water-en.pdf