

Z-MULIN 20 g/kg PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Non autorisé

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Z-MULIN 20 g/kg PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Lapin

Poulet (poulet de chair)

Dinde (pour la reproduction)

Dinde (pour la production de viande)

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

Poulette future reproductrice

Voie d'administration:

Administration dans l'alimentation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
2.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Prémélange médicamenteux

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'alimentation:

-

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period

Prevención (2 mg/kg p.v.): 1 día/Tratamiento (5-10 mg/kg p.v.): 6 días

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 1 day
- Œufs. 0 day

-

Dinde (pour la reproduction)

- Viande et abats. 4 day

-

Dinde (pour la production de viande)

- Viande et abats. 4 day

-

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

- Viande et abats. 1 day
- Œufs. 0 day

-

Poulette future reproductrice

- Viande et abats. 1 day
 - Œufs. 0 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01XQ01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Reidesen Pharma Services S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/09/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Trouwfarma S.A.

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

3466 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/03/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet