

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

Autorisé

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc
Poulet
Dinde

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Granulés pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Porc

- Viande et abats. 4 day

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

-

Poulet

- Viande et abats. 2 day

- Egg. 0 day

-

Dinde

- Viande et abats. 6 day

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

QJ01XQ01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Disponible en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/04/2012

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2178

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/04/2012

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0109/001

États membres concernés:

Hongrie Lituanie Pologne Roumanie Slovaquie Slovénie

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.