

VETMULIN 125 mg/ml Solution for use in drinking water for pigs and chickens

Heimilað

- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

VETMULIN 125 mg/ml Solution for use in drinking water for pigs and chickens

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Alifuglar

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Lausn til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

•

Alifuglar

- Kjöt og innmatur. 2 dagar
- Kjöt og innmatur. 2 dagar
- Eggs. 0 dagar
- Eggs. 0 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

8,8 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg kroppsþyngd svarende til 7 ml af produktet/100 kg kroppsþyngd

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

8,8 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg kroppsþyngd svarende til 7 ml af produktet/100 kg kroppsþyngd

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

20 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg kroppsþyngd svarende til 16 ml af produktet/100 kg kroppsþyngd

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

20 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg kroppsþyngd svarende til 16 ml af produktet/100 kg kroppsþyngd

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01XQ01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Eistland

Fáanlegt í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

HuVepharma

Dagsetning markaðsleyfis:

29/01/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Biovet AD

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

2148

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/01/2019

Umsjónarland (RMS):

Danmörk

Ferilsnúmer:

DK/V/0122/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Eistland Frakkland
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Holland
Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Pl.pdf