

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

Autorizzato

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino  
polli  
tacchino

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
450.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

### Forma farmaceutica:

Granulato per uso in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

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

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- uova. 0 giorno

- 

**tacchino**

- carni e frattaglie. 6 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01XQ01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Slovacchia

---

**Disponibile in:**

Slovacchia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

17/02/2012

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/007/DC/12-S

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

17/02/2012

---

**Stato membro di riferimento:**

Repubblica Ceca

---

**Numero di procedura:**

CZ/V/0109/001

---

**Stati membri interessati:**

Ungheria Lituania Polonia Romania Slovacchia Slovenia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.