

Z-MULIN 20 g/kg PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Non
autorizzato

- Tiamulin hydrogen fumarate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Z-MULIN 20 g/kg PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Coniglio

Pollo (pollo da carne)

tacchino da riproduzione

Tacchino (da carne)

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

Pollastra da riproduzione

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 grammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Premiscela per alimenti medicamentosi

Withdrawal period by route of administration:**Somministrazione con il mangime:**

-

Suino

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

-

tacchino da riproduzione

- carni e frattaglie. 4 giorno

-

Tacchino (da carne)

- carni e frattaglie. 4 giorno

-

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

-

Pollastra da riproduzione

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

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

QJ01XQ01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Spanish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione basata sul consenso informato (Articolo 13c della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Reidesen Pharma Services S.L.

Marketing authorisation date:

22/09/2016

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Trouwfarma S.A.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

3466 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/03/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059064>