

Vetmulin 450 mg/g Granules for use in drinking water

Autorizzato

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ВЕТМУЛИН 450 mg/g гранули за прилагане във водата за пиене за свине, пилета и пуйки

Vetmulin 450 mg/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. no withdrawal period

2 days (8.8 mg tiamulin hydrogen fumarate (equivalent to 19.6 mg of product)/kg body weight); 4 days (20 mg tiamulin hydrogen fumarate (equivalent to 44.4 mg of 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:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

HuVepharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/04/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2252

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/04/2009

Stato membro di riferimento:

Belgio

Numero di procedura:

BE/V/0015/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Francia Germania Grecia

Ungheria Irlanda Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Spagna

Disponibile solo in Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic
Norwegian

Generic of:

600000086405

600000086417

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

Documenti

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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