

# Ursomutin 25 % Granulat

Toegelaten

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Ursomutin 25 % Granulat

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Kip

Varken

Kalkoen

---

**Toedieningsweg:**

Toediening in het voer

Gebruik in drinkwater

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

25.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Granulaat

---

## **Wachttijd per toedieningsweg:**

### **Toediening in het voer:**

- 

#### **Kip**

- Meat and offal. 3 day
- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Geflügel anwenden, dessen Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 5 day

- 

#### **Kalkoen**

- Meat and offal. 3 day
- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Geflügel anwenden, dessen Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

### **Gebruik in drinkwater:**

- 

#### **Kip**

- Meat and offal. 3 day
- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Geflügel anwenden, dessen Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 5 day

- 

#### **Kalkoen**

- Meat and offal. 3 day
- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Geflügel anwenden, dessen Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:  
QJ01XQ01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Duitsland

---

**Beschikbaar in:**

Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Handelsvergunningsdatum:**

16/12/2005

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

400826.00.00

---

**Datum toelatingswijziging:**

2/09/2013

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.