

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

Toegelaten

- Tiamulin hydrogen fumarate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Kip

Kalkoen

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Granulaat voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

•

Varken

- Meat and offal. 4 day

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

•

Kip

- Meat and offal. 2 day

- Egg. 0 day

•

Kalkoen

- Meat and offal. 6 day

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:

Hongarije

Beschikbaar in:

Hongarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Handelsvergunningsdatum:

18/01/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

18/01/2012

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0109/001

Betrokken lidstaten:

Hongarije Litouwen Polen Roemenië Slowakije Slovenië

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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