

Karimulina 125 mg/ml solution for use in drinking water

Autorisert

- Tiamulin hydrogen fumarate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

KARIMULINA 125 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA
Karimulina 125 mg/ml solution for use in drinking water

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

eggleggende høne

avlsskylling

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Engelsk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#)
[Rumensk](#) [Islandsk](#)

broiler

avlskalkun

kalkun for kjøttproduksjon

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
125.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Oppløsning til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

gris

- Slakt. 4 dag

-

eggleggende høne

- Slakt. 6 dag

- Egg. 0 dag

-

avlskylling

- Slakt. 6 dag

- Egg. 0 dag

-

Chicken (chick, for replacement)

- Slakt. 6 dag

- Egg. 0 dag

-

broiler

- Slakt. 6 dag

- Egg. 0 dag

-

avlskalkun

- Slakt. 6 dag
- Egg. no withdrawal period

Huevos: Su uso no est? autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

•

kalkun for kjøttproduksjon

- Slakt. 6 dag
- Egg. no withdrawal period

Huevos: Su uso no est? autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01XQ01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Karizoo S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/04/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Karizoo S.A.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

2011 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/04/2009

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0435/001

Gjeldende medlemsstater:

FR

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-PUAR-esv0435001-mrp-karimulina-125-mg-ml-solution-for-use-in-drinking-water-en.pdf