

VETMULIN 125 mg/ml Solution for use in drinking water for pigs and chickens

Autorisert

- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VETMULIN 125 mg/ml Solution for use in drinking water for pigs and chickens

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [Finsk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)
gris

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
125.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
125.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Oppløsning til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

•

Poultry

- Slakt. 2 dag
- Slakt. 2 dag
- Egg. 0 dag
- Egg. 0 dag

•

gris

- Slakt. 2 dag

8,8 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg kroppsvekt svarende til 7 ml af produktet/100 kg kroppsvekt

- Slakt. 2 dag

8,8 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg kroppsvekt svarende til 7 ml af produktet/100 kg kroppsvekt

- Slakt. 4 dag

20 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg kroppsvekt svarende til 16 ml af produktet/100 kg kroppsvekt

- Slakt. 4 dag

20 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg kroppsvekt svarende til 16 ml af produktet/100 kg kroppsvekt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ01XQ01

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
BE

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
HuVepharma

Markedsføringsgodkjenningsdato:
3/12/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:
Biovet AD

Ansvarlig myndighet:
Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:
Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/12/2019

Referanse medlemsstat:

DK

Prosedyrenummer:

DK/V/0122/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ EE FR DE EL HU Irland IT LV LT NL PL PT
RO SI SI ES

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

PI.pdf