

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:
SI

Tilgjengelig i:
SI

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:
4/02/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:
Biovet AD

Ansvarlig myndighet:
Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkjenningsnummer:

DC/V/0651/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/02/2019

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

Pl.pdf