

Biomutin 45% Pulvis 450 mg/g Proszek do podawania w wodzie do picia

Dopuszczony

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Biomutin 45% Pulvis 450 mg/g Proszek do podawania w wodzie do picia

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

-

Pig

- Meat and offal. 7 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01XQ01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Pojemnik z PP lub HDPE z zamknięciem z LDPE, zawierający 50 g produktu

Pojemnik z PP lub HDPE z zamknięciem z LDPE, zawierający 100 g produktu

Pojemnik z PP lub HDPE z zamknięciem z LDPE, zawierający 200 g produktu

Pojemnik z PP lub HDPE z zamknięciem z LDPE, zawierający 500 g produktu

Pojemnik z PP lub HDPE z zamknięciem z LDPE, zawierający 25 g produktu

Pojemnik z PP lub HDPE z zamknięciem z LDPE, zawierający 1 kg produktu

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

20/06/2000

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1017

Data zmiany statusu pozwolenia:

20/06/2000

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056318>