

# BIAMULINE

Autorizat

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

BIAMULINE

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Curcă

Porc

Găină

Găină (broiler)

**Calea de administrare:**

Administrare orală

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

125.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție orală

## **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

### **Administrare orală:**

- 

#### **Curcă**

- Carne și organe. 4 zi

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 4 zi

- 

#### **Găină**

- Carne și organe. 1 zi

- Ouă. 0 zi

- 

#### **Găină (broiler)**

- Carne și organe. 1 zi

---

## **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01XQ01

---

## **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## **Status autorizație:**

Valid

---

## **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## **Disponibil în:**

France

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratoires Biove

---

**Data autorizației de comercializare:**

18/01/2013

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratoires Biove

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/6346525 7/2013

---

**Data modificării statusului autorizației:**

9/01/2018

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

fr-puar-600000040463-np-rpe\_95-fr.pdf