

MACROMUTIN 125 mg/ml Oral Solution for Poultry and Pigs

Neautorizat

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

MACROMUTIN 125 mg/ml Oral Solution for Poultry and Pigs

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Curcă

Găină (găină ouătoare)

Găină (broiler)

Găină (pentru reproducție)

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

12.50 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție pentru administrare în apa de băut

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare în apa de băut:**

-

Porc

- Carne și organe. 6 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 6 zi

-

Găină (găină ouătoare)

- Carne și organe. 6 zi

- Ouă. 0 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 6 zi

-

Găină (pentru reproducție)

- Carne și organe. 6 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01XQ01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Revoked

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare**Tip de drept:**

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Data autorizației de comercializare:

18/12/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Calier S.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

046/01/07RFVPT

Data modificării statusului autorizației:

1/04/2025

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

ES/V/0123/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.