

# MACROMUTIN 450 mg/g POLVO ORAL AVES Y CERDOS

Neautorizat

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

MACROMUTIN 450 mg/g POLVO ORAL AVES Y CERDOS

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc

Curcă

Găină (broiler)

Găină (femelă adultă)

### Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

450.00 miligram(e) / 1000.00 gram(e)

**Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

---

**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 (broiler)**

- Carne și organe. 6 zi

- 

**Găină (femelă adultă)**

- Carne și organe. 6 zi

- Ouă. 0 zi

---

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

QJ01XQ01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Spaniolă

---

## 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:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

12/04/2007

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Numărul autorizației:**

1733 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

12/01/2023

---

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 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.

Etichetarea

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