

Z-MULIN 20 g/kg PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Neautorizat

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Z-MULIN 20 g/kg PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Iepure

Găină (broiler)

Curcă (pentru reproducție)

Curcă (pentru carne)

Găină (puicuță pentru producția de ouă, viitoare ouătoare)

Puicuță pentru reproducție

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
2.00 gram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period

Prevenición (2 mg/kg p.v.): 1 día/Tratamiento (5-10 mg/kg p.v.): 6 días

-

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 1 zi

- Ouă. 0 zi

-

Curcă (pentru reproducție)

- Carne și organe. 4 zi

-

Curcă (pentru carne)

- Carne și organe. 4 zi

-

Găină (puicuță pentru producția de ouă, viitoare ouătoare)

- Carne și organe. 1 zi

- Ouă. 0 zi

-

Puicuță pentru reproducție

- Carne și organe. 1 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](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Reidesen Pharma Services S.L.

Data autorizației de comercializare:

22/09/2016

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Trouwfarma S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

3466 ESP

Data modificării statusului autorizației:

30/03/2022

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