

# Ursomutin 25 % Granulat

Autorizat

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Ursomutin 25 % Granulat

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Găină

Porc

Curcă

---

**Calea de administrare:**

-

Administrare în apa de băut

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

25.00 gram(e) / 100.00 gram(e)

---

**Forma farmaceutică:**

Granule

---

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

-:

- 

### **Găină**

- Carne și organe. 3 zi
- Ou. no withdrawal period

Nicht bei Geflügel anwenden, dessen Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

- 

### **Porc**

- Carne și organe. 5 zi

- 

### **Curcă**

- Carne și organe. 3 zi
- Ou. no withdrawal period

Nicht bei Geflügel anwenden, dessen Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

## **Administrare în apa de băut:**

- 

### **Găină**

- Carne și organe. 3 zi
- Ou. no withdrawal period

Nicht bei Geflügel anwenden, dessen Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

- 

### **Porc**

- Carne și organe. 5 zi

- 

### **Curcă**

- Carne și organe. 3 zi
- Ou. no withdrawal period

Nicht bei Geflügel anwenden, dessen Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

---

**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:**

Germany

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## 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:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Data autorizației de comercializare:**

16/12/2005

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

400826.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

2/09/2013

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

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