

VETMULIN 125 mg/ml Solution for use in drinking water for pigs and chickens

Oprávněný

- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

VETMULIN 125 mg/ml Solution for use in drinking water for pigs and chickens

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Roztok na podanie v pitnej vode

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Podanie v pitnej vode:

•

Poultry

- Meat and offal. 2 day

- Meat and offal. 2 day

- Eggs. 0 day

- Eggs. 0 day

•

Pig

- Meat and offal. 2 day

8,8 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg krosvægt svarende til 7 ml af produktet/100 kg krosvægt

- Meat and offal. 2 day

8,8 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg krosvægt svarende til 7 ml af produktet/100 kg krosvægt

- Meat and offal. 4 day

20 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg krosvægt svarende til 16 ml af produktet/100 kg krosvægt

- Meat and offal. 4 day

20 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg krople svægt sværende til 16 ml af produktet/100 kg krople svægt

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01XQ01

Právní stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právní základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

HuVepharma

Dátum registrácie lieku:

27/02/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Biovet AD

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

21524/28-02-2019/K-0170507

Dátum zmeny stavu registrácie:

24/11/2020

Referenčný členský štát:

Dánsko

Číslo postupu:

DK/V/0122/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Estónsko Francúzsko
Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko
Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

PI.pdf