

# Entemulin, 450mg/g, Granules for use in drinking water

Godkänd

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Entemulin, 450mg/g, Granules for use in drinking water

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Svin

Tamhöns

Kalkon

---

**Administreringsväg:**

Användning i dricksvatten

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Läkemedelsform:**

Granulat för användning i dricksvatten

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Användning i dricksvatten:**

•

**Svin**

- Meat and offal. 4 dygn

(20 mg tiamulin hydrogen fumarate (equivalent to 44.4 mg of veterinary medicinal product)/kg body weight).

•

**Tamhöns**

- Meat and offal. 2 dygn

- Egg. 0 dygn

•

**Kalkon**

- Meat and offal. 6 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01XQ01

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Slovakien

---

**Tillgänglig i:**

Slovakien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

### **Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Godkännandedatum:**

17/02/2012

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Ansvarig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Godkännandenummer:**

96/007/DC/12-S

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

17/02/2012

---

### **Referensmedlemsstat:**

Tjeckien

---

### **Procedurnummer:**

CZ/V/0109/001

---

### **Berörda medlemsstater:**

Ungern Litauen Polen Rumänien Slovakien Slovenien

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.