

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

Godkänd

- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Fjäderfä

Svin

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Lösning för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

•

Fjäderfä

- Meat and offal. 2 dygn
- Meat and offal. 2 dygn
- Eggs. 0 dygn
- Eggs. 0 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

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

- Meat and offal. 2 dygn

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

- Meat and offal. 4 dygn

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

- Meat and offal. 4 dygn

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01XQ01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

HuVepharma

Godkännandedatum:

12/05/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Biovet AD

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-2894

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/05/2019

Referensmedlemsstat:

Danmark

Procedurnummer:

DK/V/0122/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Estland Frankrike
Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Nederländerna
Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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

PI.pdf