

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:

Danmark

Tillgänglig i:

Danmark

Förpackningsbeskrivning:

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:

HuVepharma

Godkännandedatum:

19/02/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Biovet AD

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

60221

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/02/2019

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.

PI.pdf