

# Vetmulin 450 mg/g Granules for use in drinking water

Разрешен

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Vetmulin 450 mg/g Granules for use in drinking water

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

свиня

пиле

пуйка

---

**Начин на приложение:**

Прилагане във вода за пиене

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Гранули за прилагане във вода за пиене

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане във вода за пиене:**

•

**свиня**

- Meat and offal. no withdrawal period

2 days (8.8 mg tiamulin hydrogen fumarate (equivalent to 19.6 mg of product)/kg body weight); 4 days (20 mg tiamulin hydrogen fumarate (equivalent to 44.4 mg of product)/kg body weight)

•

**пиле**

- Meat and offal. 2 day

- Egg. 0 day

•

**пуйка**

- Meat and offal. 6 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01XQ01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

France

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Допълнителна информация****Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

HuVepharma

---

**Дата на разрешение за търговия:**

19/03/2009

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Biovet AD

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/8218175 4/2009

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

19/03/2014

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

BE/V/0015/001

---

**Засегната държава членка:**



600000086405

600000086417

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.