

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

Registrováno

- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identifikace přípravku

### **Název léčiva:**

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

### **Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### **Cílové druhy:**

Drůbež

Prase

### **Cesta podání:**

Podání v pitné vodě

## Údaje o přípravku

### **Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Roztok pro podání v pitné vodě

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Podání v pitné vodě:**

•

**Drůbež**

- Maso. 2 day

- Maso. 2 day

- Vejce. 0 day

- Vejce. 0 day

•

**Prase**

- Maso. 2 day

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

- Maso. 2 day

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

- Maso. 4 day

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

- Maso. 4 day

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

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ01XQ01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Slovinsko

---

**Dostupné v:**

Slovinsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

HuVepharma

---

**Datum registrace:**

4/02/2019

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Biovet AD

---

**Příslušný orgán:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Registrační číslo:**

DC/V/0651/001

---

**Datum změny stavu registrace:**

4/02/2019

---

**Referenční členský stát:**

Dánsko

---

**Číslo procedury:**

DK/V/0122/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko

Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

PI.pdf