

# MACROMUTIN 125 mg/ml Oral Solution for Poultry and Pigs

Nicht  
autorisiert

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

MACROMUTIN 125 mg/ml Oral Solution for Poultry and Pigs

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schwein

Truthuhn

Legehennen

Huhn, zur Fleischproduktion

Huhn, zur Zucht

---

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

12.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- 

**Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- 

**Legehennen**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Eier. 0 Tag

- 

**Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- 

**Huhn, zur Zucht**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01XQ01

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung von der Zulassungsbehörde widerrufen

---

**Zugelassen in:**

Portugal

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

18/12/2007

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Zulassungsnummer:**

046/01/07RFVPT

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/04/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0123/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.