

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

No  
autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

MACROMUTIN 125 mg/ml Oral Solution for Poultry and Pigs

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

Pavos

Gallinas ponedoras

Pollos de engorde

Pollos reproductores

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

12.50 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para administración en agua de bebida

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Administración en agua de bebida:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 6 Día

- 

**Pavos**

- Meat and offal. 6 Día

- 

**Gallinas ponedoras**

- Meat and offal. 6 Día

- Eggs. 0 Día

- 

**Pollos de engorde**

- Meat and offal. 6 Día

- 

**Pollos reproductores**

- Meat and offal. 6 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01XQ01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/12/2007

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

046/01/07RFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/04/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0123/001

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.