

Vetmulin 20 g/kg premix for medicated feeding stuff for pigs, chickens, turkeys and rabbits

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vetmulin 20 g/kg premix for medicated feeding stuff for pigs, chickens, turkeys and rabbits

ВЕТМУЛИН 20 g/kg премикс за медикаментозен фураж за свине, кокошки, пуйки и зайци

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Pollos

Conejos

Porcino

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Gramo(s) / 1.00 Kilogramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Pavos

- Meat and offal. 4 Día

-

Pollos

- Eggs. 0 Día

- Meat and offal. 1 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- 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:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

16/04/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2192

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/03/2014

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0214/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Francia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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