

# Vetmulin 100 mg/g Granules

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Vetmulin 100 mg/g Granules

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Porcino

**Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

**Forma farmacéutica:**

Granulado

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

## **Porcino**

- Meat and offal. 7 Día 7 days

---

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

QJ01XQ01

---

### **Condiciones de dispensación:**

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

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Dinamarca

---

### **Disponible en:**

Dinamarca

---

### **Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

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

---

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

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

HuVepharma

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

12/08/2009

---

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

Biovet AD

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

44070

---

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

12/08/2009

---

**Estado miembro de referencia:**

Bélgica

---

**Número de procedimiento:**

BE/V/0023/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bulgaria República Checa Dinamarca Alemania Grecia Hungría  
Irlanda Italia Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Generic of:**

600000086369

---

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.