

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

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Aves de corral

Porcino

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

125.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en English

125.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para administración en agua de bebida

---

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

**Administración en agua de bebida:**

•

**Aves de corral**

- Meat and offal. 2 Día

- Meat and offal. 2 Día

- Eggs. 0 Día

- Eggs. 0 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 2 Día

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

- Meat and offal. 2 Día

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

- Meat and offal. 4 Día

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

- Meat and offal. 4 Día

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

---

**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:**

Letonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

---

## 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:**

HuVepharma

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/01/2019

---

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

Biovet AD

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/DCP/19/0001

---

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

30/01/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

Dinamarca

---

**Número de procedimiento:**

DK/V/0122/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Francia  
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia  
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

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

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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

Pl.pdf