

Vetmulin 100 g/kg Premix for medicated feeding stuff

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vetmulin 100 g/kg Premix for medicated feeding stuff

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos
Porcino
Conejos
Pollos

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en el alimento:**

-

Pavos

- Meat and offal. 1 Día

- Egg. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 6 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 1 Día

- Egg. 0 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:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

4/05/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

42211

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/05/2009

Estado miembro de referencia:

Bélgica

Número de procedimiento:

BE/V/0020/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria República Checa Dinamarca Francia Grecia Hungría Irlanda

Italia Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía España

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

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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