

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

Autorisé

- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

•

Poultry

- Viande et abats. 2 day
- Viande et abats. 2 day
- Œufs. 0 day
- Œufs. 0 day

•

Porc

- Viande et abats. 2 day

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

- Viande et abats. 2 day

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

- Viande et abats. 4 day

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

- Viande et abats. 4 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01XQ01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

HuVepharma

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/02/2019

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Biovet AD

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

21524/28-02-2019/K-0170507

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/11/2020

État membre de référence:

Danemark

Numéro de procédure:

DK/V/0122/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie France
Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne
Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

PI.pdf