

Vetmulin 450 mg/g Granulés pour administration dans l'eau de boisson

Autorisé

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vetmulin 450 mg/g Granulés pour administration dans l'eau de boisson

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Poulet

Dinde

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Granulés pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:**Administration dans l'eau de boisson:**

-

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period

2 days (8.8 mg tiamulin hydrogen fumarate (equivalent to 19.6 mg of product)/kg body weight); 4 days (20 mg tiamulin hydrogen fumarate (equivalent to 44.4 mg of product)/kg body weight)

-

Poulet

- Viande et abats. 2 day

- Egg. 0 day

-

Dinde

- Viande et abats. 6 day

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

QJ01XQ01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

HuVepharma

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/02/2009

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

Biovet AD

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V333471

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/06/2019

État membre de référence:

Belgique

Numéro de procédure:

BE/V/0015/001

États membres concernés:

Autriche Bulgarie Tchéquie Danemark France Allemagne Grèce Hongrie
Irlande Italie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Generic of:

600000086405

600000086417

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

Documents

Notice

français (PDF)

Publié le: 7/10/2025

[Télécharger](#)

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 7/10/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 7/10/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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