

# VETMULIN 364 MG/G GRANULES POUR SOLUTION BUVABLE POUR PORCS, POULETS ET DINDES

Autorisé

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

VETMULIN 364 MG/G GRANULES POUR SOLUTION BUVABLE POUR PORCS, POULETS ET DINDES

### **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:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**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:**

19/03/2009

---

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

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/8218175 4/2009

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

19/03/2014

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 9/04/2025

[Télécharger](#)

### Notice du conditionnement et étiquetage

français (PDF)

Publié le: 8/04/2025

[Télécharger](#)

### Notice

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

Fichier combinant tous les documents

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