

# Z-MULIN 20 g/kg PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Non  
autorisé

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Z-MULIN 20 g/kg PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc

Lapin

Poulet (poulet de chair)

Dinde (pour la reproduction)

Dinde (pour la production de viande)

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

Poulette future reproductrice

### Voie d'administration:

Administration dans l'alimentation

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

2.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Prémélange médicamenteux

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'alimentation:**

•

**Porc**

- Viande et abats. no withdrawal period

Prevención (2 mg/kg p.v.): 1 día/Tratamiento (5-10 mg/kg p.v.): 6 días

•

**Lapin**

- Viande et abats. 0 day

•

**Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 1 day

- Œufs. 0 day

•

**Dinde (pour la reproduction)**

- Viande et abats. 4 day

•

**Dinde (pour la production de viande)**

- Viande et abats. 4 day

•

**Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)**

- Viande et abats. 1 day

- Œufs. 0 day

•

**Poulette future reproductrice**

- Viande et abats. 1 day

- Œufs. 0 day

---

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

QJ01XQ01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## 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:**

Reidesen Pharma Services S.L.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

22/09/2016

---

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

Trouwfarma S.A.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

3466 ESP

---

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

30/03/2022

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)