

# Vetmulin 100 g/kg Premix for medicated feeding stuff

Autorisé

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Vetmulin 100 g/kg Premix for medicated feeding stuff

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Dinde

Porc

Lapin

Poulet

---

### Voie d'administration:

Administration dans l'alimentation

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Prémélange médicamenteux

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Administration dans l'alimentation:**

- 

**Dinde**

- Viande et abats. 1 day

- Egg. 0 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 6 day

- 

**Lapin**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 1 day

- Egg. 0 day

---

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

QJ01XQ01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Hongrie

---

**Disponible en:**

Hongrie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:**

28/04/2009

---

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

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

2533/X/09 MgSzH ÁTI

---

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

28/04/2009

---

**État membre de référence:**

Belgique

---

**Numéro de procédure:**

BE/V/0020/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Bulgarie Tchéquie Danemark France Grèce Hongrie Irlande Italie

Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Generic of:**  
600000086367

---

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