

# 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:**

Hongrie

---

**Disponible en:**

Hongrie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## 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:**

23/01/2019

---

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

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

4027/X/19 NÉBIH ÁTI

---

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

23/01/2019

---

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

## Documents

PI.pdf