

# Vetmulin 450 mg/g Granules for use in drinking water

Autorisé

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Vetmulin 450 mg/g Granules for use in drinking water

Vetmulin 450 mg/g Granules for use in drinking water

VETMULIN 45% ΚΟΚΚΙΑ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

### 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:**

Grèce

---

**Disponible en:**

Grèce

---

**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:**

27/07/2009

---

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

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

60822/21-09-2015/K-0170501

---

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

24/11/2020

---

**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

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

## Documents

### Notice

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

### Résumé des caractéristiques du produit

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

### Fichier combinant tous les documents

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