

# VETMULIN 125 mg/ml Solution for use in drinking water for pigs and chickens

Heimilað

- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

VETMULIN 125 mg/ml Solution for use in drinking water for pigs and chickens

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Alifuglar

Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lyfjaform:**

Lausn til notkunar í drykkjarvatn

---

### **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

#### **Til notkunar í drykkjarvatn:**

•

#### **Alifuglar**

- Kjöt og innmatur. 2 dagar
- Kjöt og innmatur. 2 dagar
- Eggs. 0 dagar
- Eggs. 0 dagar

•

#### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

8,8 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg kroppsþyngd svarende til 7 ml af produktet/100 kg kroppsþyngd

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

8,8 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg kroppsþyngd svarende til 7 ml af produktet/100 kg kroppsþyngd

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

20 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg kroppsþyngd svarende til 16 ml af produktet/100 kg kroppsþyngd

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

20 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg kroppsþyngd svarende til 16 ml af produktet/100 kg kroppsþyngd

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01XQ01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Danmörk

---

**Fáanlegt í:**

Danmörk

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

HuVepharma

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

19/02/2019

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Biovet AD

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Danish Medicines Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

60221

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

19/02/2019

---

**Umsjónarland (RMS):**

Danmörk

---

**Ferilsnúmer:**

DK/V/0122/001

---

**Þáttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Eistland Frakkland  
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Holland  
Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Pl.pdf