

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

Toegelaten

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Vetmulin 450 mg/g Granules for use in drinking water

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

Kip

Kalkoen

---

**Toedieningsweg:**

Gebruik in drinkwater

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Granulaat voor gebruik in drinkwater

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Gebruik in drinkwater:**

•

**Varken**

- Meat and offal. 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)

•

**Kip**

- Meat and offal. 2 day

- Egg. 0 day

•

**Kalkoen**

- Meat and offal. 6 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01XQ01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Polen

---

**Beschikbaar in:**

Polen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

HuVepharma

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

9/06/2010

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Biovet AD

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Vergunningsnummer:**

1991

---

### **Datum toelatingswijziging:**

9/06/2010

---

### **Rapporterende lidstaat:**

België

---

### **Procedurenummer:**

BE/V/0015/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Bulgarije Tsjechië Denemarken Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Nederland Polen Portugal Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Generic of:**

[600000086405](#)

[600000086417](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

## Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.