

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

Autorisert

- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [Finsk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)  
gris

### Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk  
125.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk  
125.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Oppløsning til bruk i drikkevann

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Bruk i drikkevann:**

•

**Poultry**

- Slakt. 2 dag
- Slakt. 2 dag
- Egg. 0 dag
- Egg. 0 dag

•

**gris**

- Slakt. 2 dag

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

- Slakt. 2 dag

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

- Slakt. 4 dag

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

- Slakt. 4 dag

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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**  
QJ01XQ01

---

**Juridisk status for forsyning:**  
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**  
Gyldig

---

**Autorisert i:**  
SI

---

**Tilgjengelig i:**  
SI

---

**Pakningsbeskrivelse:**  
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)  
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**  
Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**  
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**  
HuVepharma

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**  
20/03/2019

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**  
Biovet AD

---

**Ansvarlig myndighet:**  
Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkjenningsnummer:**

96/002/DC/19-S

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

20/03/2019

---

**Referanse medlemsstat:**

DK

---

**Prosedyrenummer:**

DK/V/0122/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ EE FR DE EL HU Irland IT LV LT NL PL PT  
RO SI SI ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pl.pdf