

# VETMULIN 100 mg/g Grânulos orais para suínos

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

VETMULIN 100 mg/g Grânulos orais para suínos

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
100.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Granulado

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via oral:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 7 dia 7 days

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01XQ01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

HuVepharma

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

18/02/2010

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Biovet AD

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

239/01/10DFVPT

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

16/05/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

Bélgica

---

**Número de procedimento:**

BE/V/0023/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bulgária República Checa Dinamarca Alemanha Grécia Hungria  
Irlanda Itália Países Baixos Polónia Portugal Roménia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Generic of:**

600000086369

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 16/05/2025

[Descarregar](#)

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.