

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

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

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

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:

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

125.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

125.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução para administração na água de bebida

---

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

#### **Administração na água de bebida:**

•

#### **Poultry**

- Meat and offal. 2 dia

- Meat and offal. 2 dia

- Eggs. 0 dia

- Eggs. 0 dia

•

#### **Pig**

- Meat and offal. 2 dia

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

- Meat and offal. 2 dia

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

- Meat and offal. 4 dia

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

- Meat and offal. 4 dia

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

---

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

QJ01XQ01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Irlanda

---

**Disponibilidade:**

Irlanda

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

---

## 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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

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

HuVepharma

---

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

4/04/2019

---

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

Biovet AD

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10782/009/002

---

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

4/04/2019

---

**Estado-Membro de referência:**

Dinamarca

---

**Número de procedimento:**

DK/V/0122/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia França  
Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Países Baixos  
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

PI.pdf