

# VETMULIN 125 MG/ML ORAL SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

VETMULIN 125 MG/ML ORAL SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

### **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](#)  
125.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Concentrado para solução oral

---

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

- 

**Pig**

- Meat and offal. 5 dia

---

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

QJ01XQ01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

França

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

---

## 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:**

5/01/2010

---

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

Biovet AD

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/7398645 8/2009

---

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

5/01/2015

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0202/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bulgária Dinamarca Grécia Hungria Itália Países Baixos Portugal Roménia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Summary of Product Characteristics

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

## Package Leaflet and Labelling

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

## Combined File of all Documents

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