

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

Oprávněný

- Tiamulin hydrogen fumarate
- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Roztok na podanie v pitnej vode

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Podanie v pitnej vode:

•

#### Poultry

- Meat and offal. 2 day

- Meat and offal. 2 day

- Eggs. 0 day

- Eggs. 0 day

•

#### Pig

- Meat and offal. 2 day

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

- Meat and offal. 2 day

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

- Meat and offal. 4 day

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

- Meat and offal. 4 day

20 mg tiamulinhydrogenfumarat/kg krople svægt sværende til 16 ml af produktet/100 kg krople svægt

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QJ01XQ01

---

**Právní stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliánsky](#) [Lotyšský](#) [Litovský](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Bulharsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliánsky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právní základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliánsky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

HuVepharma

---

**Dátum registrácie lieku:**

12/05/2019

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Biovet AD

---

**Zodpovedný orgán:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Číslo registrácie:**

0022-2894

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

12/05/2019

---

**Referenčný členský štát:**

Dánsko

---

**Číslo postupu:**

DK/V/0122/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Estónsko Francúzsko  
Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko  
Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

PI.pdf