

# TIAMULIN, 100 mg/ml

## инжекционен разтвор за свине

Разрешен

- Tiamulin

### Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

TIAMULIN, 100 mg/ml инжекционен разтвор за свине

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

СВИНЯ

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

### Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамукулно приложение:**

- 

**свиня**

- Meat and offal. 12 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:**

QJ01XQ01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Кафяви тип II стъклени флакони от 100 ml, затворени с гумена запушалка и алуминиева капачка

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

9/06/2009

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Отговорен орган:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0022-2220

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

9/06/2009

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката