

V.M.D. Tiamulin 100 mg/g gyógypremix sertések részére A.U.V.

Autorisiert

- Tiamulin hydrogen fumarate

Product identification

Name des Arzneimittels:

V.M.D. Tiamulin 100 mg/g gyógypremix sertések részére A.U.V.

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Futter:**• Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01XQ01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

12/07/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

V.M.D.

Pharmateka Preventive Kft.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/07/1999

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000077704>