

File downloaded on 2026-04-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000090337>

# TIAMVET 125 MG/ML ORAL SOLUTION

Zugelassen

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

TIAMVET 125 MG/ML ORAL SOLUTION

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Truthuhn

Schwein

Huhn

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Einnehmen:**

•

**Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Eier. 0 Tag

---

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

QJ01XQ01

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Polen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Sante Animale

---

**Zulassungsdatum:**

17/11/2006

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva Sante Animale

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

1719

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/11/2006

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0166/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Dänemark Griechenland Italien Polen

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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