

Tialin 250 mg/ml solution for use in drinking water for pigs, chickens and turkeys

Autorisiert

- Tiamulin hydrogen fumarate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Tialin 250 mg/ml solution for use in drinking water for Pigs, Chickens and Turkeys

Tialin 250 mg/ml solution for use in drinking water for pigs, chickens and turkeys

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Schwein

Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Withdrawal period by route of administration:**zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Eier. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
-

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

QJ01XQ01

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

20/07/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA22622/019/002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/07/2018

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0287/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Tschechische Republik Dänemark Estland
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen
Luxemburg Malta Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

PuAR Tialin 125 mg.ml en 250 mg.nl REG NL 121032, 121033 version 2023.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033552>