

TIAMVET 125 MG/ML ORAL SOLUTION

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TIAMVET 125 MG/ML ORAL SOLUTION

Tiamvet 125 mg/ml solução oral

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Porcino

Pollos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)

125.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Pavos

- Meat and offal. 6 Día
- Eggs. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 6 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 6 Día
 - Eggs. 0 Día
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01XQ01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

17/11/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

51671

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/08/2022

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0169/001

Estados miembros afectados:

República Checa Hungría Portugal

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.