

Tyawalt 450 mg/g granules for use in drinking water for pigs, chickens and turkeys

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

Product identification

Nombre del medicamento:

Tyawalt 450 mg/g granules for use in drinking water for pigs, chickens and turkeys
Tyawalt 450 mg/g granulaat voor gebruik in drinkwater voor varkens, kippen en kalkoenen

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
450.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Granulado para administración en agua de bebida

Withdrawal period by route of administration:

Administración en agua de bebida:

• **Porcino**

- Meat and offal. 2 Día

(8.8 mg tiamulin hydrogen fumarate (equivalent to 19.6 mg of product)/kg body weight).

- Meat and offal. 4 Día

(20 mg tiamulin hydrogen fumarate (equivalent to 44.4 mg of product)/kg body weight).

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01XQ01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Países Bajos

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

31/01/2018

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 117121

Fecha del cambio de estado de la autorización:

8/02/2022

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0264/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Dinamarca Francia Países Bajos Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061460>