

Tiamutin 45 % Pigs 450 mg/g Granulaat voor gebruik in drinkwater

No
autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Tiamutin 45 % Pigs 450 mg/g Granulaat voor gebruik in drinkwater

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

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

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period

2 days for 8,8 mg tiamulinwaterstoffumaraat (corresponding to 19,6 mg medical product)/kg bodyweight; 4 days for 20 mg tiamulinwaterstoffumaraat (corresponding to 44,4 mg medical product)/kg bodyweight

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:

Anulado

Autorizado en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

V.M.D.

Fecha de autorización de comercialización:

1/12/1979

Fabricante responsable de la liberación del lote:

V.M.D.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V114073

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/01/2025

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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