

# TIAMULINA CHEMIFARMA 100 mg/g

Heimilað

- Tiamulin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

TIAMULINA CHEMIFARMA 100 mg/g

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hænsn (holdakjúklingur)

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

### Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

- 

### **Hænsn (holdakjúklingur)**

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

Nu se administreaza la pasarile ale caror oua sunt destinate consumului uman

---

### **ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01XQ01

---

### **Lögformleg staða:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

### **Staða leyfis:**

Gilt

---

### **Heimilað í:**

Rúmenía

---

### **Fáanlegt í:**

Rúmenía

---

### **Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í [rúmenska](#)

---

## **Aðrar upplýsingar**

### **Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

### **Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

### **Markaðsleyfishafi:**

Chemifarma S.p.A.

---

### **Dagsetning markaðsleyfis:**

12/09/2006

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

120291

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

12/09/2006

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.