

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

Autorizzato

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Tialin 250 mg/ml solution for use in drinking water for Pigs, Chickens and Turkeys  
TIALIN 250 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA PORCINO POLLOS Y PAVOS

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

polli

Suino

tacchino

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
250.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 2 giorno
- uova. 0 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 2 giorno
- carni e frattaglie. 4 giorno

- 

**tacchino**

- carni e frattaglie. 6 giorno
- 

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01XQ01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/07/2018

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Genera d.d.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

3681 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

26/02/2019

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0287/002

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia  
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo  
Malta Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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