

# Tiamutin 10 % Pulvis Poeder voor oraal gebruik

Mhux  
awtorizzat

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

Tiamutin 10 % Pulvis Poeder voor oraal gebruik

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
10.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

### Forma farmaċewtika:

Trab orali

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

**Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 6 day

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ01XQ01

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Surrendered

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

---

Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

V.M.D.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

24/01/1979

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

V.M.D.

---

**Awtorità responsabli:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

BE-V112043

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

24/01/2025

---

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

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.