

# TIAMVET 125 MG/ML ORAL SOLUTION

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

TIAMVET 125 MG/ML ORAL SOLUTION

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
125.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução oral

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via oral:**

- 

#### **Turkey**

- Meat and offal. 6 dia

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 6 dia

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 6 dia

- Eggs. 0 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01XQ01

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Itália

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

30/10/2006

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Ceva Sante Animale

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

### **Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

### **Número da autorização:**

103844

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

30/10/2006

---

### **Estado-Membro de referência:**

França

---

### **Número de procedimento:**

FR/V/0166/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Dinamarca Grécia Itália Polónia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.