

Tyawalt 450 mg/g granules for use in drinking water for pigs

Autorizado

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Tyawalt 450 mg/g granules for use in drinking water for pigs

Tyawalt 450 mg/g granulaat voor gebruik in drinkwater voor varkens, kippen en kalkoenen

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](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

450.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Granulado para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:**Administração na água de bebida:**

-

Pig

- Meat and offal. 2 dia

(8.8 mg tiamulin hydrogen fumarate (equivalent to 19.6 mg of product)/kg body weight).

- Meat and offal. 4 dia

(20 mg tiamulin hydrogen fumarate (equivalent to 44.4 mg of product)/kg body weight).

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01XQ01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data de autorização de introdução no mercado:

31/01/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 117121

Data da alteração do estado de autorização:

8/02/2022

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0264/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Dinamarca França Países Baixos Portugal Espanha

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet