

File downloaded on 2026-06-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000065317>

# UNI-TIAMULIN, 10%, Perorální prášek

Ima dovoljenje za  
promet

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

UNI-TIAMULIN, 10%, Perorální prášek

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

brojler

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Dajanje v krmno mešanico

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Peroralni prašek

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Dajanje v krmno mešanico:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 6 day

•

**brojler**

- Meat and offal. 1 day

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

•

**Turkey**

- Meat and offal. 4 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01XQ01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)  
Na voljo samo v [Czech](#)  
Na voljo samo v [Czech](#)  
Na voljo samo v [Czech](#)  
Na voljo samo v [Czech](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Tekro spol. s r.o.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

26/07/1995

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Tekro spol. s r.o.

---

### **Pristojni organ:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

98/674/95-C

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

12/12/2011

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.