

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000086417>

Tiamutin 45 % Chicken-Turkey 450 mg/g Granulaat voor gebruik in drinkwater

- Tiamulin hydrogen fumarate

Ni odobreno

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Tiamutin 45 % Chicken-Turkey 450 mg/g Granulaat voor gebruik in drinkwater

U?inkovina:

- 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](#)
- 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 vodo za pitje

Podatki o zdravilu

U?inkovina / Jakost:

- Na voljo samo v [English](#)
450.00
milligram(s)
/
1.00
gram(s)

Farmaceutska oblika:

- Zrnca za dajanje v vodo za pitje

Karenca glede na pot uporabe:

- Dajanje v vodo za pitje
 - Chicken
 - Meat and offal
2
day

- Egg
no withdrawal period
0 days
- Turkey
 - Meat and offal
6
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:

- Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)

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](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

- V.M.D.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

- 1/10/1979

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

- V.M.D.

Pristojni organ:

- Federal Agency For Medicines And Health Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

- BE-V113574

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

- 24/01/2025

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Informacije o zdravilu

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

[Drugi jeziki \(2\)](#)

French (PDF)

Objavljeno na dan: 22/03/2022

[Prenesi](#)

Dutch (PDF)

Objavljeno na dan: 22/03/2022

[Prenesi](#)

Navodilo za uporabo

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

[Drugi jeziki \(3\)](#)

French (PDF)

Objavljeno na dan: 22/03/2022

[Prenesi](#)

German (PDF)

Objavljeno na dan: 22/03/2022

[Prenesi](#)

Dutch (PDF)

Objavljeno na dan: 22/03/2022

[Prenesi](#)