

# Tiamutin 45 % Pigs 450 mg/g Granulaat voor gebruik in drinkwater

Ni  
odobreno

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Tiamutin 45 % Pigs 450 mg/g Granulaat voor gebruik in drinkwater

---

### 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](#)

---

### Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

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

---

**Farmaceutvska oblika:**

Zrnca za dajanje v vodo za pitje

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Dajanje v vodo za pitje:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. no withdrawal period

2 days for 8,8 mg tiamulinwaterstoffumaraat (corresponding to 19,6 mg medical product)/kg bodyweight; 4 days for 20 mg tiamulinwaterstoffumaraat (corresponding to 44,4 mg medical product)/kg bodyweight

---

**Anatovsko-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](#)

---

## 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:**

1/12/1979

---

**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-V114073

---

**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](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.