

Stalimox 81 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln für Schweine

Nicht
autorisiert

- Tiamulin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Lamulin 81 mg/g premix for medicated feeding stuff for pigs
Stalimox 81 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von
Fütterungsarzneimitteln für Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
81.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QJ01XQ01

Abgaberegulierung:

Arzneimittel zur einmaligen Abgabe auf ärztliche Verschreibung

Zulassungsstatus:

Zulassung von der Zulassungsbehörde widerrufen

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

13/10/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lavet Kft.

Virbac

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-70055

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/12/2013

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V0101/001/MR

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage

Etikettierung