

Lamulin 81 mg/g premix for medicated feeding stuff for pigs

Δεν
εξουσιοδοτήθηκε

- Tiamulin

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Lamulin 81 mg/g premix for medicated feeding stuff for pigs
Stalimox, 81mg/g, Premix pro medikaci krmiva

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English
81.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πρόμιγμα για φαρμακούχο τροφή

Withdrawal period by route of administration:**Από στόματος χρήση:****• Χοίρος**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QJ01XQ01

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Παραδόθηκε

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Virbac

Marketing authorisation date:

8/12/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Lavet Pharmaceuticals Ltd.

VIRBAC

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Αριθμός άδειας:

98/030/06-C

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

24/06/2022

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

HU/V0101/001/MR

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038673>