

# TORUL LAMONS 550 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autorizzato

- Sulfadimidine sodium

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

TORUL LAMONS 550 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino

Bovini (vitello)

polli

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

593.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

**Forma farmaceutica:**

Polvere per somministrazione in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 40 giorno

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 28 giorno

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 15 giorno

- uova. no withdrawal period

Huevos: No utilizar en aves que produzcan o que vayan a producir huevos destinados para el consumo humano. No usar en un plazo de 4 semanas anteriores al comienzo del periodo de puesta

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01EQ03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Lamon's S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

21/12/1993

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Cenavisa S.L.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

841 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/12/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.