

LAMULIN, 81 mg/g, vaistinis premiksas, granulès kiaulèms

Awtorizzat

- Tiamulin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

LAMULIN, 81 mg/g, vaistinis premiksas, granulès kiaulèms

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speçi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
81.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Ikel imħallat mal-medicina għal-lest

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel:

•

Pig

- Meat and offal. 3 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01XQ01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Litwan](#)

Disponibbli biss fi [Litwan](#)

Disponibbli biss fi [Litwan](#)

Disponibbli biss fi [Litwan](#)

Disponibbli biss fi [Litwan](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Lavet Kft.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

5/04/2007

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Lavet Kft.

Awtorità responsabbli:

State Food And Veterinary Service

Numru tal-awtorizzazzjoni:

LT/2/07/1741/001-005

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

26/04/2012

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.