

Lamulin 81 mg/g pré-mistura para alimento medicamentoso para suínos

Não
autorizado

- Tiamulin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Lamulin 81 mg/g pré-mistura para alimento medicamentoso para suínos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

81.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pré-mistura para alimento medicamentoso

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Pig

- Meat and offal. 3 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01XQ01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Revogado pela Autoridade

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Lavet Kft.

Data de autorização de introdução no mercado:

21/09/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lavet Kft.

Virbac

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

51653

Data da alteração do estado de autorização:

18/07/2018

Estado-Membro de referência:

Hungria

Número de procedimento:

HU/V0101/001/MR

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents