

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

Não
autorizado

- Tiamulin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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

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 sujeito a receita médica não renovável

Estado da autorização:

Revogado pela Autoridade

Autorizado em:

Áustria

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:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

13/10/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lavet Kft.

Virbac

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-70055

Data da alteração do estado de autorização:

13/12/2013

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

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.