File downloaded on 2025-12-02

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000038679

Lamulin 364.2 mg/g granules for oral solutionfor pigs

Não autorizado

TIAMULIN

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Lamulin 364.2 mg/g granules for oral solutionfor pigs Stalimox, 364.2mg/g, Prášek pro perorální roztok

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>alemão</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 364.20 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Granulado para solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

Pig

- Meat and offal, 2 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01XQ01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorisado em:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês</u> Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>Norwegian</u>

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

8/12/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes: Lavet Kft. Virbac
Autoridade responsável: Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines
Número da autorização: 96/031/06-C
Data da alteração do estado de autorização: 25/12/2023
Estado-Membro de referência: Hungria
Número de procedimento: HU/V/0102/001/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.