

Lamulin 364.2 mg/g granules for oral solutionfor pigs

Autorizado

- Tiamulin

Product identification

Nome do medicamento:

Lamulin 364.2 mg/g granules for oral solutionfor pigs
Stalimox 364,2 mg/g granule na prípravu perorálneho roztoku pre ošípané

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
364.20 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Granulado para solução oral

Withdrawal period by route of administration:**Via oral:****• Pig**

- Meat and offal. 2 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01XQ01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Virbac

Marketing authorisation date:

24/10/2006

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Lavet Pharmaceuticals Ltd.
VIRBAC

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/047/MR/06-S

Data de alteração do estado de autorização:

24/10/2006

Estado-Membro de referência:

Hungria

Número de procedimento:

HU/V/0102/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Chipre República Checa Alemanha Grécia Itália Portugal Eslováquia
Espanha

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038694>