

LINCOFARM S, 250 mg/ml,
soluzione orale per uso in acqua
da bere per suini, polli, ovaiole,
faraone, anatre, oche, quaglie,
fagiani, starne, pernici e piccioni

Autoriseret

- Lincomycin hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

LINCOFARM S, 250 mg/ml, soluzione orale per uso in acqua da bere per suini, polli, ovaiole, faraone, anatre, oche, quaglie, fagiani, starne, pernici e piccioni

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Høns

Æglæggende høne

Perlehøne

And

Gås

Agerhøne

Due

Fasan

Vagtel

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

283.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:**

-

Svin

- Meat and offal. 2 dag

-

Høns

- Meat and offal. 3 dag

-

Æglæggende høne

- Egg. 4 dag

-

Perlehøne

- Meat and offal. 1 dag

-

And

- Meat and offal. 4 dag

-

Gås

- Meat and offal. 3 dag

-

Agerhøne

- Meat and offal. 3 dag

-

Due

- Meat and offal. 3 dag

-

Fasan

- Meat and offal. 3 dag

-

Vagtel

- Meat and offal. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01FF02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Italy

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Chemifarma S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

9/06/2006

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Chemifarma S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

9/06/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000101101>