

Linco-Sol 400 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens

Autorisiert

- Lincomycin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Linco-Sol 400 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens

Linco-Sol 400 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu kiaulėms ir vištoms

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Withdrawal period by route of administration:**zum Einnehmen:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FF02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Litauen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Lavet Kft.

Marketing authorisation date:

25/01/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lavet Kft.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/11/1838/001-003

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/06/2013

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0111/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Tschechische Republik Deutschland Griechenland Italien Litauen Polen
Portugal Rumänien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

RV1838.pdf