

Lincocin Soluble Powder, 400 mg/g powder for use in drinking water

Zugelassen

- Lincomycin hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Lincocin Soluble Powder, 400 mg/g powder for use in drinking water

Lincocin 40%, 400 mg/g poudre pour administration dans l'eau de boisson

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

453.63 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 24 Stunde

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

QJ01FF02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Luxemburg

Verfügbar in:

Luxemburg

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

18/06/1990

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health And Social Security

Zulassungsnummer:

V 011/90/10/0314

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/09/2014

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0410/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Frankreich Deutschland Luxemburg Polen

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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