

LINCOSOL 400 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Zugelassen

- Lincomycin hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

LINCOSOL 400 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

453.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- Eier. no withdrawal period

Huevos: No utilizar en aves que produzcan o que vayan a producir huevos destinados para el consumo humano.

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:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zulassungsdatum:

6/10/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Cenavisa S.L.

Laboratorios Karizoo S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

1929 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/10/2008

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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