

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000056373>

Lincofort 400 400 mg/ g Proszek do sporz?dzania roztworu doustnego

- Lincomycin hydrochloride

Zugelassen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Lincofort 400 400 mg/ g Proszek do sporz?dzania roztworu doustnego

Wirkstoff:

- Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

- Henne
- Schwein

Art der Anwendung:

- zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

- Verfügbar nur in [englisch](#)
435.90
milligram(s)
/
1.00
gram(s)

Darreichungsform:

- Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

- zum Eingeben über das Trinkwasser
 - Henne
 - Fleisch und Innereien
5
Tag
 - Schwein
 - Fleisch und Innereien

5
Tag

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

- QJ01FF02

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

- Zulassung gültig

Zugelassen in:

- Polen

Verfügbar in:

- Polen

Packungsbeschreibung:

- Verfügbar nur in [polieren](#)
- Verfügbar nur in [polieren](#)

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:

- Biofaktor Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

- 17/01/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

- Biofaktor Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

- Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

- 2328

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

- 17/01/2014

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

Dokumente

Produktinformation

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

[Andere Sprachen \(1\)](#)

polieren (PDF)

Veröffentlicht am: 4/02/2022

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

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

[Andere Sprachen \(1\)](#)

polieren (PDF)

Veröffentlicht am: 4/02/2022

[Herunterladen](#)

Etikettierung

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

[Andere Sprachen \(1\)](#)

polieren (PDF)

Veröffentlicht am: 4/02/2022

[Herunterladen](#)