

Lincobel

Zugelassen

- Lincomycin hydrochloride monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Lincobel

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

113.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

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

QJ01FF02

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID11) 4800 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 4 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 12 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID10) 4800 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 8 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 6 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID9) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter

(ID8) 1000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter

(ID7) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter

(ID6) 500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter

(ID5) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID4) 1000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID3) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID2) 500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

5/09/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

15802.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/10/2004

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente