

Linco-Res BG

Autorisiert

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate
- Bromhexine hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

Linco-Res BG

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

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

QJ01FF52

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Bulgarien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

7/05/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2806

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/07/2023

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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