

LINKOFARM 110 mg/g prášok na perorálny roztok

Εγκεκριμένο

- Lincomycin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

LINKOFARM 110 mg/g prášok na perorálny roztok

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Ινδοόρνιθα

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Χορήγηση εντός τροφής

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

110.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

•

Χοίρος

- Meat and offal. 1 Ημέρα

Po dávke 110 mg linkomycínu/kg krmiva alebo 450 g lieku na 1000 l vody

- Meat and offal. 6 Ημέρα

Po dávke 220 mg linkomycínu/kg krmiva alebo 900 g lieku na 1000 l vody

•

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 5 Ημέρα

•

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 5 Ημέρα

•

Pigeon (ornamental pigeon)

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα Not applicable

Χορήγηση εντός τροφής:

•

Χοίρος

- Meat and offal. 1 Ημέρα

Po dávke 110 mg linkomycínu/kg krmiva alebo 450 g lieku na 1000 l vody

- Meat and offal. 6 Ημέρα

Po dávke 220 mg linkomycínu/kg krmiva alebo 900 g lieku na 1000 l vody

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01FF02

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Pharmagal spol. s r.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

21/07/2000

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pharmagal spol. s r.o.

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

96/021/00-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

29/11/2022

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.