

## LINCOMIX 60 % - BG

Εγκεκριμένο

- Lincomycin hydrochloride

### Ταυτοποίηση προϊόντος

**Ονομασία φαρμάκου:**

ЛИНКОМИКС 60 % - БГ

LINCOMIX 60 % - BG

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

**Είδος-στόχος:**

Χοίρος

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

**Οδός χορήγησης:**

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

### Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.60 gram(s) / 1.00 gram(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 6 Ημέρα

•

**Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 5 Ημέρα

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

---

**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 Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

---

## 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 Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Crida Pharm S.R.L.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

20/10/2010

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Crida Pharm S.R.L.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

0022-1510

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

20/10/2010

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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