

LINCOMIX 60 % - BG

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ЛИНКОМИКС 60 % - БГ

LINCOMIX 60 % - BG

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pollos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.60 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Porcino

- Meat and offal. 6 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 5 Día

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FF02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Crida Pharm S.R.L.

Fecha de autorización de comercialización:

20/10/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Crida Pharm S.R.L.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1510

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/10/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.