

LINCOCIN 100 mg/ml raztopina za injiciranje za prašiče, pse in mačke

Ei
myönnetty

- Lincomycin hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

LINCOCIN 100 mg/ml raztopina za injiciranje za prašiče, pse in mačke

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kissa

Koira

Sika

Antoreitti:

Laskimoon

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

•

Sika

- Meat and offal. 2 day Meso in organi prašičev: 2 dni.

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01FF02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovenian](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovenian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Zoetis Belgium

Myyntiluvan myöntämispäivä:

29/11/2021

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Pfizer Manufacturing Belgium

Zoetis Belgium

Vastaava viranomainen:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Myyntilupanumero:

NP/V/0187/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

11/05/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.