

LINCOMICINA SP 400 mg/g, POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Odobreno

- Lincomycin hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

LINCOMICINA SP 400 mg/g, POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
400.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće:

-

Pig

- Meat and offal. 1 day

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 5 day

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: No utilizar en aves que produzcan o que vayan a producir huevos destinados para el consumo humano.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01FF02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan u:

Opis paketa:

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dostupan samo u [španjolski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

S P Veterinaria S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

29/09/2008

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

S P Veterinaria S.A.

Cenavisa S.L.

Nadležno tijelo:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Broj odobrenja:

1924 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

29/09/2008

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.