

LINCOSOL 400 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Odobreno

- Lincomycin hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

LINCOSOL 400 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION 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
452.00 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. 0 day

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan 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:

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:

Laboratorios Karizoo S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

6/10/2008

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Cenavisa S.L.

Laboratorios Karizoo S.A.

Nadležno tijelo:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Broj odobrenja:

1929 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

6/10/2008

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite 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.

Uputa o lijeku

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.