

Lincomycinhydrochlorid-Pulver, 470,6 mg/g geriamieji milteliai kiaulėms

Odobreno

- Lincomycin hydrochloride monohydrate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Lincomycinhydrochlorid-Pulver, 470,6 mg/g geriamieji milteliai kiaulėms

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](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
470.60 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. 5 day

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 samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

20/10/2009

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Nadležno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

LT/2/09/1894/001-005

Datum promjene statusa odobrenja:

2/11/2014

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

Dokumenti

RV1894.pdf