

FILOLINC 400, 400 mg/g Polvere per soluzione orale per suini, broiler (escluso galline che producono uova destinate al consumo umano)

Ovlašten

- Lincomycin

Product identification

Naziv VMP-a:

FILOLINC 400, 400 mg/g Polvere per soluzione orale per suini, broiler (escluso galline che producono uova destinate al consumo umano)

FILOLINC 400, 400 mg/g Polvere per soluzione orale per suini, broiler (escluso galline che producono uova destinate al consumo umano)

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
400.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za oralnu otopinu

Withdrawal period by route of administration:

Kroz usta:

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 5 day

Uso non autorizzato in galline ovaiole che producono uova destinate al consumo umano.

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01FF02

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Italy

Opis paketa:

Dostupno samo u [Italian](#)
Dostupno samo u [Italian](#)
Dostupno samo u [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

21/04/2015

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Huvepharma

Odgovorno tijelo:

Ministry Of Health

Broj autorizacije:

104734

Datum promjene statusa odobrenja:

21/04/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100628>