

LINCOFARM S, 250 mg/ml,
soluzione orale per uso in
acqua da bere per suini, polli,
ovaiole, faraone, anatre, oche,
quaglie, fagiani, starne, pernici
e piccioni

Engedélyezett

- Lincomycin hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

LINCOFARM S, 250 mg/ml, soluzione orale per uso in acqua da bere per suini, polli, ovaiole, faraone, anatre, oche, quaglie, fagiani, starne, pernici e piccioni

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés
csirke
tojótyúk
gyöngytyúk
házikakas
házilúd

fogoly
galamb
fácán
fürj

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
283.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges oldat

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

sertés

- Meat and offal. 2 day

-

csirke

- Meat and offal. 3 day

-

tojótyúk

- Egg. 4 day

-

gyöngytyúk

- Meat and offal. 1 day

-

házikakas

- Meat and offal. 4 day

•

házilúd

- Meat and offal. 3 day

•

fogoly

- Meat and offal. 3 day

•

galamb

- Meat and offal. 3 day

•

fácán

- Meat and offal. 3 day

•

fürj

- Meat and offal. 3 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01FF02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Italy

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Chemifarma S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

9/06/2006

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Chemifarma S.p.A.

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

9/06/2011

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.