

LINCOMAX PREMIX

Viðurkennt

- Lincomycin hydrochloride

Product identification

Heiti lyfs:

ЛИНКОМАКС ПРЕМИКС
LINCOMAX PREMIX

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Svín

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
110.00 gram(s) / 1000.00 gram(s)

Lyfjaform:

Forblanda fyrir lyfjablandað fóður

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:

- Svín

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QJ01FF02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Búlgaría

Áletrun:

Aðeins í boði í [Bulgarian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Tolnagro Kft.

Marketing authorisation date:

27/07/2006

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Pharmatéka bt.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Agency For Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

0022-1591

Dagsetning leyfisbreytingar:

28/04/2022

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085508>