File downloaded on 2025-11-29

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000095680

# Linco-Res BG

Autorizzato

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate
- Bromhexine hydrochloride

# Identificazione del prodotto

#### Denominazione del medicinale:

Linco-Res BG

#### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in **English** 

#### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

#### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

# Informazioni sul prodotto

## Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English 2.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

#### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

# Tempo di attesa per via di somministrazione: Uso intramuscolare:

bovini

- carni e frattaglie. 15 giorno

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

Suino

•

- carni e frattaglie. 15 giorno

# Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FF52

### Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

#### Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

#### **Autorizzato in:**

Bulgaria

#### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in **Bulgarian** 

Disponibile solo in **Bulgarian** 

## Ulteriori informazioni

#### Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

#### Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

#### Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Labiana Life Sciences S.A.

#### Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/05/2018

#### Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

#### Autorità responsabile:

**Bulgarian Food Safety Authority** 

#### Numero di autorizzazione:

0022-2806

#### Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/07/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.