

LINKOLAKTAN, 750 mg, intramaminis gelis melžiamoms karvėms

Autorizzato

- Lincomycin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

LINKOLAKTAN, 750 mg, intramaminis gelis melžiamoms karvėms

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in lattazione)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

750.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Gel intramammario

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca in lattazione)

- carni e frattaglie. 3 giorno

- latte. 84 ora 84 Hours or 7 milkings.

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

QJ51FF02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Disponibile in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Lithuanian

Disponibile solo in Lithuanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/07/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/15/2308/001-002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/09/2025

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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