

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000014072>

LINCOMICINA FP 110 mg/g

Registruotas

- Lincomycin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

LINCOMICINA FP 110 mg/g

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Višta

Kalakutas

Antis

Žąsis

Balandis

Naudojimo būdas:

Įmaišyti į pašarą ar lesalą

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

11.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Vaisto forma:

Vaistinis premiksas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Įmaišyti į pašarą ar lesalą:**

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

-

Višta

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

- Eggs. 6 d.

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

Nu se administreză la curcile ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

-

Antis

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

Nu se administreză la rațele ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

-

Žąsis

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

Nu se administreză la găștele ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

-

Balandis

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01FF02

Tiekimo teisinis statusas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Rumunija

Galima įsigyti:

Rumunija

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų

Registruotojas:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Rinkodaros leidimo data:

10/10/2000

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos numeris:

130135

Registracijos statuso pasikeitimo data:

27/08/2025

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.