

LINCOFARM 110 mg/g WSP

Awtorizzat

- Lincomycin

Product identification

Isem tal-mediċina:

LINCOFARM 110 mg/g WSP

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
110.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Trab orali

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 6 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01FF02

Status legali tal-provvista:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Romania

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Romanian](#)

Disponibbli biss fi [Romanian](#)

Disponibbli biss fi [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Chemifarma S.p.A.

Marketing authorisation date:

12/09/2006

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Chemifarma S.p.A.

Awtorità responsabli:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

130050

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

13/04/2025

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

Documents

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.