

# Lincofarm 110 110 mg/g premiscela per mangimi medicati per suini

Awtorizzat

- Lincomycin

## Product identification

### Isem tal-mediċina:

Lincofarm 110 110 mg/g premiscela per mangimi medicati per suini

### 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:

Użu ta' mediċina mħallta ma' l-ikel

## Product details

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

110.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

**Forma farmaċewtika:**

Ikel imħallat mal-mediċina għal-lest

---

**Withdrawal period by route of administration:****Użu ta' mediċina mħallta ma' l-ikel:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 1 day

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ01FF02

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Authorised in:**

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

---

**Available in:**

Italy

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Italian](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

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

Chemifarma S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

17/11/1992

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Autorità responsabili:**

Ministry Of Health

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

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

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

17/11/1992

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.