

FILOLINC 400, 400 mg/g Polvere per soluzione orale per suini, broiler (escluso galline che producono uova destinate al consumo umano)

Awtorizzat

- Lincomycin

Product identification

Isem tal-mediċina:

FILOLINC 400, 400 mg/g Polvere per soluzione orale per suini, broiler (escluso galline che producono uova destinate al consumo umano)

FILOLINC 400, 400 mg/g Polvere per soluzione orale per suini, broiler (escluso galline che producono uova destinate al consumo umano)

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

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

Forma farmaċewtika:

Trab għal soluzzjoni orali

Withdrawal period by route of administration:

Użu orali:

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 5 day

Uso non autorizzato in galline ovaiole che producono uova destinate al consumo umano.

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01FF02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [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](#)

Disponibbli biss fi [Italian](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

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

HuVepharma

Marketing authorisation date:

21/04/2015

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Huvepharma

Awtorità responsabbli:

Ministry Of Health

Numru tal-awtorizzazzjoni:

104734

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

21/04/2015

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100628>