

LINKOFARM 110 mg/g prášok na perorálny roztok

Geautoriseerd

- Lincomycin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

LINKOFARM 110 mg/g prášok na perorálny roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Kalkoen

Vleeskuikens

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

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

Toediening in het voer

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

110.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor drank

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

-

Varken

- Meat and offal. 1 day

Po dávke 110 mg linkomycínu/kg krmiva alebo 450 g lieku na 1000 l vody

- Meat and offal. 6 day

Po dávke 220 mg linkomycínu/kg krmiva alebo 900 g lieku na 1000 l vody

-

Kalkoen

- Meat and offal. 5 day

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 5 day

-

Pigeon (ornamental pigeon)

- Not applicable. 0 day
Not applicable

Toediening in het voer:

-

Varken

- Meat and offal. 1 day

Po dávke 110 mg linkomycínu/kg krmiva alebo 450 g lieku na 1000 l vody

- Meat and offal. 6 day

Po dávke 220 mg linkomycínu/kg krmiva alebo 900 g lieku na 1000 l vody

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FF02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slowakije

Package description:

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharmagal spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

21/07/2000

Productielocaties partijvrijgifte:

Pharmagal spol. s r.o.

Verantwoordelijke instantie:

Toelatingsnummer:

96/021/00-S

Wijzigingsdatum status toelating:

29/11/2022

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042697>