

LINCOMICINA 11 %

Geautoriseerd

CHEMIFARMA, 110 mg/g

milteliai naudoti su geriamuoju
vandeniu ar skystu pašaru
kiaulėms

- Lincomycin hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

LINCOMICINA 11 % CHEMIFARMA, 110 mg/g milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu ar skystu pašaru kiaulėms

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

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](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
120.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor gebruik in drinkwater

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

-

Varken

- Meat and offal. 5 day

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:

Litouwen

Available in:

Litouwen

Package description:

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Chemifarma S.p.A.

Marketing authorisation date:

11/05/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

Chemifarma S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

LT/2/11/2049/001-002

Wijzigingsdatum status toelating:

13/07/2016

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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/600000100356>