

Lincocin 400 mg/g por ivóvízbe keveréshez A.U.V.

Niet
gemachtigd

- Lincomycin hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Lincocin 400 mg/g por ivóvízbe keveréshez A.U.V.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Kip

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](#)
400.00 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. 1 day

-

Kip

- 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:Surrendered

Authorised in:Hongarije

Package description:Alleen beschikbaar in [Hungarian](#)Alleen beschikbaar in [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Hungary Kft.

Marketing authorisation date:

2/09/1997

Productielocaties partijvrijgifte:

Pfizer Service Company

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

10/07/2018

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.

Bijsluiters

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/600000993194>