

LINCOMICINA FP 110 mg/g

Autorisert

- Lincomycin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LINCOMICINA FP 110 mg/g

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris
høne
kalkun
and
gås
due

Administrasjonsvei:

Bruk i fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
11.00 gram / 100.00 gram

Legemiddelform:

Premiks til medisineret fôr

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk i fôr:**

-

gris

- Slakt. 4 dag

-

høne

- Slakt. 5 dag

- Egg. 6 dag

-

kalkun

- Slakt. 7 dag

Nu se administres ved laurcile ale c  rur ou   sunt destinate consumului uman.

-

and

- Slakt. 5 dag

Nu se administres ved la r   le ale c  rur ou   sunt destinate consumului uman.

-

g  s

- Slakt. 5 dag

Nu se administres ved la g    le ale c  rur ou   sunt destinate consumului uman.

-

due

- Slakt. 5 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterin  rpreparater (ATCvet):

QJ01FF02

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Tilgjengelig i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/10/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

130135

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/08/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.