

Lincomycinhydrochlorid-Pulver

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Lincomycinhydrochlorid-Pulver

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
470.60 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Intervalo de Segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Pig

- Meat and offal. 5 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FF02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponível em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

18/01/1996

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

15803.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

11/10/2004

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073178>