

Lincomycinhydrochlorid-Pulver, 470,6 mg/g geriamieji milteliai kiaulëms

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Lincomycinhydrochlorid-Pulver, 470,6 mg/g geriamieji milteliai kiaulëms

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
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:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data de autorização de introdução no mercado:

20/10/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/09/1894/001-005

Data da alteração do estado de autorização:

2/11/2014

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

RV1894.pdf