

# Lincobel S

Autorizat

- Lincomycin hydrochloride monohydrate

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Lincobel S

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Porc

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
226.80 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

## **Porc**

- Carne și organe. 7 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01FF02

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Disponibil în:**

Germany

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Data autorizației de comercializare:**

18/05/2001

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

6932548.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

18/05/2001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.