

LINCAGRO , 400 mg/g Pó oral para administração na água de bebida para suínos e frangos

Neautorizat

- Lincomycin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LINCAGRO , 400 mg/g Pó oral para administração na água de bebida para suínos e frangos

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Administrație în apă de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

400.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare în apa de băut:**

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 0 zi

Não administrar a aves poedeiras cujos ovos se destinem ao consumo humano.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01FF02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Revoked

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Representagro Representacoes Lda.

Data autorizației de comercializare:

25/01/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Cenavisa S.L.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

296/01/10NFVPT

Data modificării statusului autorizației:

1/05/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

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