

LINCOMICINA 400 KARIZOO, 400 mg/g, milteliei naudoti su geriamuoju vandeniu

Autorizat

- Lincomycin hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LINCOMICINA 400 KARIZOO, 400 mg/g, milteliei naudoti su geriamuoju vandeniu

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Porc

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

400.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Porc

-

Găină (broiler)

- Carne. 5 zi

- Ou. no withdrawal period

Not authorized for use in birds, whose eggs are meant for human consumption.

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Karizoo S.A.

Data autorizației de comercializare:

30/09/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/11/2080/001-002

Data modificării statusului autorizației:

31/01/2017

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.