

Linco-Feed 110 mg/g premix for medicated feeding stuff for pigs

Autorizat

- Lincomycin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Linco-Feed 110 mg/g premix for medicated feeding stuff for pigs

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

110.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

•

Porc

- Carne și organe. 5 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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

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 Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Lavet Kft.

Data autorizației de comercializare:

31/01/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Lavet Kft.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

309/01/11RFVPT

Data modificării statusului autorizației:

4/04/2022

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

HU/V/0110/001/MR

State membre interesate:

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

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

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

România

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

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.