

Lincovex 100 mg/ml solution for injection for pigs, cats and dogs

Oprávněný

- Lincomycin hydrochloride monohydrate

Product identification

Názov lieku:

Lincovex 100 mg/ml solution for injection for pigs, cats and dogs

LINCOVEX 100mg/ml solução injetável para suínos, gatos e cães.

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

113.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

-

Dog

-

Cat

-

Pig

- Meat and offal. 3 day

Intravenózne použitie:

-

Dog

-

Cat

Anatomiccko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01FF02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

S P Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

7/03/2024

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

S P Veterinaria S.A.

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

1630/01/24DFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/03/2024

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0787/001

Dotknuté členské štáty:

Bulharsko Taliansko Poľsko Portugalsko Rumunsko Španielsko

Generic of:

600000064383

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.