

LINCOMIX 300 INJ.- BG 300 mg/ml, solution for injection for swine

Pooblašeno

- Lincomycin hydrochloride

Product identification

Ime zdravila:

LINCOMIX 300 INJ.- BG 300 mg/ml, инжекционен разтвор за свине
LINCOMIX 300 INJ.- BG 300 mg/ml, solution for injection for swine

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:**intramuskularna uporaba:**

-

Pig

- Meat and offal. 4 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01FF02

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Gabrofam OOD

Marketing authorisation date:

3/06/2024

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Crida Pharm S.R.L.

Pristojni organ:

Bulgarian Food Safety Authority

Številka dovoljenja :

0022-3251

Datum spremembe statusa dovoljenja:

3/06/2024

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000116876>