

LINCOMIX 60%

Ima dovoljenje za promet

- Lincomycin hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

LINCOMIX 60%

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](#)
brojler

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
600.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Peroralni prašek

Karenca glede na pot uporabe:**Peroralna uporaba:**

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

brojler

- Meat and offal. 5 day

Ouăle provenite de la păsările tratate cu Lincomix 60% nu sunt destinate consumului uman.

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01FF02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Crida Pharm S.R.L.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

5/01/2010

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Crida Pharm S.R.L.

Pristojni organ:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

150050

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

5/01/2010

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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