

LINCOFARM S, 250 mg/ml,
soluzione orale per uso in acqua da
bere per suini, polli, ovaiole,
faraone, anatre, oche, quaglie,
fagiani, starne, pernici e piccioni

Godkänd

- Lincomycin hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

LINCOFARM S, 250 mg/ml, soluzione orale per uso in acqua da bere per suini, polli, ovaiole, faraone, anatre, oche, quaglie, fagiani, starne, pernici e piccioni

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Tamhöns

Tamhöns (värphöns)

Pärlihöna

Tamanka

Tamgåås

Rapphöna

Duva

Fasan

Vaktel

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
283.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral lösning

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

•

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

•

Tamhöns

- Meat and offal. 3 dygn

•

Tamhöns (värphöns)

- Egg. 4 dygn

•

Pärhöna

- Meat and offal. 1 dygn

•

Tamanka

- Meat and offal. 4 dygn

•

Tamgås

- Meat and offal. 3 dygn

•

Rapphöna

- Meat and offal. 3 dygn

•

Duva

- Meat and offal. 3 dygn

•

Fasan

- Meat and offal. 3 dygn

•

Vaktel

- Meat and offal. 3 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FF02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Tillgänglig i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chemifarma S.p.A.

Godkännandedatum:

9/06/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chemifarma S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/06/2011

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.