

Lincoral-S 222 mg/g + 444.7 mg/g powder for use in drinking water

Zugelassen

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Lincoral-S 222 mg/g + 444.7 mg/g powder for use in drinking water

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

672.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

251.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

Huhn

- Eier. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FF52

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Zulassungsdatum:

8/09/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Huvepharma S.A.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10782/041/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/09/2023

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0668/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Griechenland Ungarn Island Italien Lettland Litauen
Luxemburg Malta Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Slowenien Spanien

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