

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

Autorisiert

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride monohydrate

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

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

Lincoral-S 222 mg/g + 444,7 mg/g pó para uso na água de bebida para suínos e galinhas

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Huhn

Schwein

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

672.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

251.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Withdrawal period by route of administration:  
zum Einnehmen:**

- 

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QJ01FF52

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Available in:**

Portugal

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

HuVepharma

---

**Marketing authorisation date:**

25/10/2023

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Huvepharma S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Zulassungsnummer:**

1601/01/23DFVPT

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/07/2024

---

**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 Rumänien Slowakei  
Slowenien Spanien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

ie-puar-mr-iev0668001-lincoral-s-222-mgg--4447-mgg-powder-for-use-in-dri-en.pdf