

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

Autorizado

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

672.40 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
251.70 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pollos

- Meat and offal. 5 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FF52

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Malta

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

22/10/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Huvepharma S.A.

Autoridad responsable:

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

Número de autorización:

VMA 126

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/10/2024

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0668/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Grecia Hungría Islandia Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia
España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

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