

LINCOVEX 100 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA PORCINO, GATOS Y PERROS

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Lincovex 100 mg/ml solution for injection for pigs, cats and dogs

LINCOVEX 100 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA PORCINO, GATOS Y PERROS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
113.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 3 Día

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

QJ01FF02

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:

España

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

20/01/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4301 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/01/2025

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0787/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Italia Polonia Portugal Rumania; Rumanía España

Generic of:

600000064383

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado