

Lincovex 400 mg/g, soluble powder for pigs and chickens

Autorizado

- Lincomycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Lincovex 400 mg/g, soluble powder for pigs and chickens

LINCOVEX 400 mg/g, pulbere solubilă pentru porcine și pui de găină

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pollos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

400.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period

Pigs: Meat and offal: Zero days

-

Pollos

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: Zero days Eggs: Not authorized for use in laying hens producing eggs for human consumption.

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:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

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:

Global Vet Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

16/11/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

210121

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/11/2022

Estado miembro de referencia:

Portugal

Número de procedimiento:

PT/V/0125/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Chipre Grecia Italia Malta Rumania; Rumanía

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.