

LINCOCIN 100 mg/ml raztopina za injiciranje za prašiče, pse in mačke

No
autorizado

- Lincomycin hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LINCOCIN 100 mg/ml raztopina za injiciranje za prašiče, pse in mačke

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Perros

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Gatos

-

Perros

Vía intramuscular:

-

Gatos

-

Perros

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

Meso in organi prašičev: 2 dni.

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:

Anulado

Autorizado en:

Eslovenia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

29/11/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pfizer Manufacturing Belgium

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

NP/V/0187/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/05/2023

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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