

Lincocin Soluble Powder, 400 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Pigs and Chickens

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Lincocin Soluble Powder, 400 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Pigs and Chickens

Principio activo:

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](#)

453.63 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. 24 Hora(s)

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:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

United Kingdom (Northern Ireland)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

21/01/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Phibro Medolla Manufacturing S.r.l.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 61652/3004

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/12/2024

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0410/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Francia Alemania Luxemburgo Polonia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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.