

# LINCOSOL 400 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

LINCOSOL 400 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Porcino

Pollos de engorde

### Vía de administración:

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

452.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

### Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en agua de bebida:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Pollos de engorde**

- Meat and offal. 0 Día

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

---

**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:**

Caja con 25 bolsas de 1 kg y con 25 cucharillas dosificadoras

Caja con 10 bolsas de 1 kg y con 10 cucharillas dosificadoras

Caja con 5 bolsas de 1 kg y con 5 cucharillas dosificadoras

Bolsa de 1 kg con 1 cucharilla dosificadora

Caja con 100 bolsas de 100 g y con 100 cucharillas dosificadoras

Caja con 50 bolsas de 100 g y con 50 cucharillas dosificadoras

Caja con 10 bolsas de 100 g y con 10 cucharillas dosificadoras

Bolsa de 100 g con 1 cucharilla dosificadora

---

## 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:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

6/10/2008

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Cenavisa S.L.

Laboratorios Karizoo S.A.

---

### **Autoridad responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

### **Número de autorización:**

1929 ESP

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

6/10/2008

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado