

Lincomycine 20%, poeder voor orale toediening.

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Lincomycine 20%, poeder voor orale toediening.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Aves de corral

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Administración sobre el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Aves de corral

- Meat and offal. 10 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 7 Día

Administración sobre el alimento:

-

Aves de corral

- Meat and offal. 10 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 7 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:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

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:

Dopharma Research B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

25/03/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma International B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 3095

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/11/2013

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

Documentos

Combined File of all Documents

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