

LINCOMIX 110 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA PARA PORCINO

No
autorizado

- Lincomycin hydrochloride monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LINCOMIX 110 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA PARA PORCINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
110.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Porcino

- Meat and offal. 4 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:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Bolsa de 25 kg

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Spain S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

16/11/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pfizer Service Company
Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

557 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/03/2022

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