

# PW Lynco 400 mg/g por ivóvízbe keveréshez sertés és házityúk részére A.U.V.

Autorizado

- Lincomycin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

PW Lynco 400 mg/g por ivóvízbe keveréshez sertés és házityúk részére A.U.V.

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Porcino

Pollos

### Vía de administración:

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

400.00 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. 1 Día

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 5 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:**

Hungría

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

---

## 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:**

Pharma World Pharmaceuticals Kft.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

28/07/2014

---

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

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

28/07/2014

---

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