

OCNIL 400 mg/g powder for use in drinking water

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OCNIL 400 mg/g powder for use in drinking water

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
450.00 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:**

-

Pollos

- Meat and offal. 5 Día
- Eggs. no withdrawal period

Meat and offal: 5 days; Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FF02

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile 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:

Vetpharma Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

27/06/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Mevet S.A.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/17/2402/001-002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/06/2024

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0242/001

Estados miembros afectados:

Austria Chipre Estonia Francia Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia
Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-esv0242001-dcp-ocnil-(dophalin)-400-mg-ml-poeder-for-use-in-drinking-water-en.pdf