

Lincomycine 40 % VMD Pulvis 400 mg/ml Poeder voor gebruik in drinkwater

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Lincomycine 40 % VMD Pulvis 400 mg/ml Poeder voor gebruik in drinkwater

Lincomycine 40 % VMD Pulvis 400 mg/ml Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Lincomycine 40 % VMD Pulvis 400 mg/ml Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

435.90 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

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:

Bélgica

Disponible en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

V.M.D.

Fecha de autorización de comercialización:

27/04/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

V.M.D.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V192175

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/08/2020

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Etiquetado

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