

LINCAGRO , 400 mg/g Pó oral para administración na água de bebida para suínos e frangos

No
autorizado

- Lincomycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LINCAGRO , 400 mg/g Pó oral para administración na água de bebida para suínos e frangos

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pollos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)

400.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

Não administrar a aves poedeiras cujos ovos se destinem ao consumo humano.

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:

Anulado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Representagro Representacoes Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

25/01/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

296/01/10NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/05/2024

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