

# Lincoral-S 222 mg/g + 444.7 mg/g powder for use in drinking water

Autorizado

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride monohydrate

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Lincoral-S 222 mg/g + 444.7 mg/g powder for use in drinking water

Lincoral-S 222 mg/g + 444,7 mg/g por ivóvízben történő felhasználásra

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Pollos

Porcino

### Vía de administración:

Vía oral

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

672.40 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

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

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para administración en agua de bebida

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 5 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QJ01FF52

---

**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

---

**Disponible en:**

Hungría

---

**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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

HuVepharma

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/12/2023

---

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

Huvepharma S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

4416/X/23 NÉBIH ÁTI

---

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

13/12/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0668/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Grecia Hungría Islandia Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta  
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia  
España

---

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

ie-puar-mr-iev0668001-lincoral-s-222-mgg--4447-mgg-powder-for-use-in-dri-en.pdf