

Lincovex 100 mg/ml solution for injection for pigs, cats and dogs

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Lincovex 100 mg/ml solution for injection for pigs, cats and dogs

LINCOVEX 100 mg/ml soluzione iniettabile per suini, gatti e cani

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)

113.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

-

Perros

-

Gatos

-

Porcino

- Meat and offal. 3 Día

Vía intravenosa:

-

Perros

-

Gatos

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:

Italia

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

20/09/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

105747

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/09/2024

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0787/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Italia Polonia Portugal Rumania; Rumanía España

Generic of:

[600000064383](#)

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