

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

Autorisé

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride monohydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Lincoral-S 222 mg/g + 444,7 mg/g pulbere pentru utilizare în apa de băut

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet

Porc

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

672.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais  
251.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie orale:**

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 5 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01FF52

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Huvepharma

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

26/07/2023

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Huvepharma S.A.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

230134

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

15/10/2024

---

**Etat membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0668/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Grèce Hongrie Islande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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