

Lincoral-S 222 mg/g + 444,7 mg/g poudre pour administration dans l'eau de boisson pour porcs et poulets

Autorisé

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Lincoral-S 222 mg/g + 444,7 mg/g poudre pour administration dans l'eau de boisson pour porcs et poulets

Lincoral-S 222 mg/g + 444,7 mg/g poeder voor gebruik in drinkwater voor varkens en kippen

Lincoral-S 222 mg/g + 444.7 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für Schweine und Hühner

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:

Belgique

Disponible en:

Belgique

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:

19/09/2023

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

Huvepharma S.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V661779

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/09/2023

État 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

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

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