

Linco-Sol 400 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens

Autorizzato

- Lincomycin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Linco-Sol 400 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens
Linco-sol, 400mg/g, Prášek pro podání v pitné vodě

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino
Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
400.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

Suino

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 5 giorno

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FF02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Lavet Kft.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/03/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lavet Kft.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/022/11-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/03/2011

Stato membro di riferimento:

Ungheria

Numero di procedura:

HU/V/0111/001

Stati membri interessati:

Repubblica Ceca Germania Grecia Italia Lituania Polonia Portogallo Romania

Disponibile solo in Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic
Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.