

# 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](http://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.