

Linco-Sol 400 mg/g polvere per uso in acqua da bere per suini e polli

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 400 mg/g polvere per uso in acqua da bere per suini e polli

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:

Italia

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:

5/04/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lavet Kft.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104325

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/06/2013

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

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 15/03/2022

Scaricamento