Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000049814

# Lincocin Soluble Powder, 400 mg/g powder for use in drinking water

Autorizzato

Lincomycin hydrochloride

# Identificazione del prodotto

#### Denominazione del medicinale:

Lincocin Soluble Powder, 400 mg/g powder for use in drinking water Lincocin 400 mg/g proszek do podania w wodzie do picia dla świń i kur

#### Sotsanza attiva:

Disponibile solo in **English** 

# **Specie di destinazione:**

polli

Suino

# Via di somministrazione:

Uso orale

# Informazioni sul prodotto

# Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 453.63 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

#### Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

# Tempo di attesa per via di somministrazione:

**Uso orale:** 

polli

- carni e frattaglie. 5 giorno

•

#### Suino

- carni e frattaglie. 24 ora

# 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:

Polonia

# Disponibile in:

Polonia

#### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in English

Disponibile solo in **English** 

# Ulteriori informazioni

# Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

# Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

## Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

## Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/03/2001

#### Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

## Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

#### Numero di autorizzazione:

1154

## Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/03/2001

# Stato membro di riferimento:

Irlanda

## Numero di procedura:

IE/V/0410/001

#### Stati membri interessati:

Belgio Francia Germania Lussemburgo Polonia

Disponibile solo in <u>Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic Norwegian</u>

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

# 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.