

Lincocin Soluble Powder, 400 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Pigs and Chickens

Autorizzato

- Lincomycin hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Lincocin Soluble Powder, 400 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Pigs and Chickens

Sostanza 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 [English](#)

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:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile in:

United Kingdom (Northern Ireland)

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:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/01/1993

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Phibro Medolla Manufacturing S.r.l.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 61652/3004

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/12/2024

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0410/001

Stati membri interessati:

Belgio Francia Germania Lussemburgo Polonia

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.