

LINCOSOL 400 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autorizzato

- Lincomycin hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

LINCOSOL 400 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

452.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

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:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

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:

Laboratorios Karizoo S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/10/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Cenavisa S.L.

Laboratorios Karizoo S.A.

Autorità responsabile:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

1929 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/10/2008

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.