

# OCNIL 400 mg/g polvere per uso nell'acqua da bere

Autorizzato

- Lincomycin hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

OCNIL 400 mg/g powder for use in drinking water

OCNIL 400 mg/g polvere per uso nell'acqua da bere

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

polli

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

450.00 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:**

•

**polli**

- carni e frattaglie. 5 giorno
- uova. no withdrawal period

Meat and offal: 5 days; Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

---

**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

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

---

**Ulteriori informazioni**

**Tipo di diritto:**

**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:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

30/11/2017

---

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

Mevet S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

104937

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

30/11/2017

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0242/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Cipro Estonia Francia Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia  
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

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 20/08/2024

[Scaricamento](#)

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.

eu-PUAR-esv0242001-dcp-ocnil-(dophalin)-400-mg-ml-poeder-for-use-in-drinking-water-en.pdf