

Ocnil 400 mg/g Powder for Use in Drinking Water

Autorizzato

- Lincomycin hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ocnil 400 mg/g Powder for Use in Drinking Water

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:

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 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:

19/07/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Mevet S.A.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 32509/4021

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/12/2023

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

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.

File combinato di tutti i documenti

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