

# Linco-Sol 400 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens

Autorizzato

- Lincomycin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Linco-Sol 400 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens  
Lincobel 400 mg/g

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino  
Pollo (pollo da carne)

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
400.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

**Forma farmaceutica:**

Polvere per somministrazione in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso orale:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 5 giorno

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption.

---

**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:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

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:**

Lavet Kft.

---

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

22/08/2018

---

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

Lavet Kft.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

402556.00.00

---

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

22/08/2018

---

**Stato membro di riferimento:**

Ungheria

---

**Numero di procedura:**

HU/V/0111/001

---

**Stati membri interessati:**

Repubblica Ceca Germania Grecia Italia 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

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.