Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000991037

Lincoral-S 222 mg/g + 444.7 mg/g powder for use in drinking water

Autorizzato

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Lincoral-S 222 mg/g + 444.7 mg/g powder for use in drinking water Lincoral-S 222 mg/g + 444.7 mg/g прах за прилагане във вода за пиене

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in <u>English</u> Disponibile solo in <u>English</u>

Specie di destinazione:

polli

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 672.40 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in <u>English</u> 251.70 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. O giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FF52

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

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:

HuVepharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/06/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Huvepharma S.A.

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-3195

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/06/2023

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0668/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Grecia Ungheria Islanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Malta Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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.

ie-puar-mr-iev0668001-lincoral-s-222-mgg--4447-mgg-powder-for-use-in-dri-en.pdf