

OCNIL 400 mg/g powder for use in drinking water

Geautoriseerd

- Lincomycin hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

OCNIL 400 mg/g powder for use in drinking water

OCNIL 400 mg/g pó para administração na água de bebida

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Varken

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor gebruik in drinkwater

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

• **Kip**

- Meat and offal. 5 day
- Eggs. no withdrawal period

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

• **Varken**

- Meat and offal. 1 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FF02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

21/08/2017

Productielocaties partijvrijgifte:

Mevet S.A.U.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Toelatingsnummer:

1133/01/17DFVPT

Wijzigingsdatum status toelating:

1/06/2018

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0242/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Cyprus Estland Frankrijk Griekenland Hongarije Ierland Italië
Letland Litouwen Polen Portugal Roemenië

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082983>