

LINCOMICINA FP 600 mg/g, pulbere pentru administrare în apa de băut pentru porci și găini

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

LINCOMICINA FP 600 mg/g, pulbere pentru administrare în apa de băut pentru porci și găini

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
600.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Pig

- Meat and offal. 4 dia

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 4 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FF02

Classificação quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Disponibilidade:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)
Disponível apenas em [romeno](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

4/11/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

160110

Data da alteração do estado de autorização:

18/11/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.