

LINCOCIN 100 mg/ml raztopina za injiciranje za prašiče, pse in mačke

Não
autorizado

- Lincomycin hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

LINCOCIN 100 mg/ml raztopina za injiciranje za prašiče, pse in mačke

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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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

Via de administração:

Via intravenosa

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Cat

-

Dog

Via intramuscular:

-

Cat

-

Dog

-

Pig

- Meat and offal. 2 dia Meso in organi prašičev: 2 dni.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FF02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Eslovénia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [eslovénio](#)

Disponível apenas em [eslovénio](#)

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Belgium

Data de autorização de introdução no mercado:

29/11/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pfizer Manufacturing Belgium

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número da autorização:

NP/V/0187/001

Data da alteração do estado de autorização:

11/05/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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