

Lincocin Soluble Powder, 400 mg/g powder for use in drinking water

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Lincocin Soluble Powder, 400 mg/g powder for use in drinking water

Lincocin 40 % 400 mg/g Poeder voor drank

Lincocin 40 % 400 mg/g Poudre pour solution buvable

Lincocin 40 % 400 mg/g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

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](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
453.63 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Chicken

- Meat and offal. 5 dia

-

Pig

- Meat and offal. 24 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FF02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Disponibilidade:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Belgium

Data de autorização de introdução no mercado:

18/06/1990

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V151331

Data da alteração do estado de autorização:

18/06/1990

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0410/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica França Alemanha Luxemburgo Polónia Reino Unido (Irlanda do Norte)

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.