

LINCOSAN 800 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

LINCOSAN 800 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

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:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
800.00 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. 1 dia

-

Chicken

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

Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FF02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Disponibilidade:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Super's Diana S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

18/12/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Super's Diana S.L.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

3607 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

18/12/2017

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.

es-puar-lincosan-800-mg-g-polvo-para-administración-en-agua-de-bebida-es.pdf