

OCNIL 400 mg/g powder for use in drinking water

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride

Product identification

Nome do medicamento:

OCNIL 400 mg/g powder for use in drinking water

OCNIL κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό 400 mg/g

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Withdrawal period by route of administration:**Administração na água de bebida:****• Chicken**

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

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

• Pig

- Meat and offal. 1 dia
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01FF02

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento sujeito a receita médica

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

28/11/2017

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Mevet S.A.U.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

47689/15/29-11-2017 (K-0217501)

Data de alteração do estado de autorização:

28/11/2017

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0242/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Chipre Estónia França Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia
Lituânia Polónia Portugal Roménia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

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.

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/600000083000>