

Linco-Sol 400 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Pigs and Chickens

Autorizado

- Lincomycin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Linco-Sol 400 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Pigs and Chickens

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:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

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

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Pig

- Meat and offal. 1 dia

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 5 dia

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FF02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Lavet Kft.

Data de autorização de introdução no mercado:

11/02/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lavet Kft.

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 32823/4005

Data da alteração do estado de autorização:

8/09/2022

Estado-Membro de referência:

Hungria

Número de procedimento:

HU/V/0111/001

Estados-Membros envolvidos:

República Checa Alemanha Grécia Itália Lituânia Polónia Portugal Roménia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

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