

# Lincoral-S 222 mg/g + 444.7 mg/g powder for use in drinking water

Autorizado

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride monohydrate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Lincoral-S 222 mg/g + 444.7 mg/g powder for use in drinking water

Lincoral-S 222 mg/g + 444,7 mg/g polvere per uso in acqua da bere

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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

672.40 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

251.70 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. 0 dia

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FF52

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Itália

---

### Disponibilidade:

Itália

---

### 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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

HuVepharma

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

30/08/2023

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Huvepharma S.A.

---

### **Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

### **Número da autorização:**

105677

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

30/08/2023

---

### **Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

### **Número de procedimento:**

IE/V/0668/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Grécia Hungria Islândia Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Malta  
Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

Resumo das características do medicamento

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

ie-puar-mr-iev0668001-lincoral-s-222-mgg--4447-mgg-powder-for-use-in-dri-en.pdf