

Lincovex 400 mg/g, soluble powder for pigs and chickens

Autorizado

- Lincomycin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Lincovex 400 mg/g, soluble powder for pigs and chickens

LINCOVEX 400 MG/G υδατοδιαλυτή σκόνη για χοίρους και όρνιθες

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
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. no withdrawal period

Pigs: Meat and offal: Zero days

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: Zero days Eggs: Not authorized for use in laying hens 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:

Grécia

Disponibilidade:

Grécia

Descrição da embalagem:

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:

Global Vet Health S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

7/03/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

S P Veterinaria S.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

86395/23-09-2021/K-0219201

Data da alteração do estado de autorização:

22/03/2022

Estado-Membro de referência:

Portugal

Número de procedimento:

PT/V/0125/001

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Chipre Grécia Itália Malta Roménia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet