

Lincocin Soluble Powder, 400 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Pigs and Chickens

Autorizat

- Lincomycin hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Lincocin Soluble Powder, 400 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Pigs and Chickens

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Porc

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

453.63 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare orală:**

-

Găină

- Carne și organe. 5 zi

-

Porc

- Carne și organe. 24 oră

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01FF02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Estoniană Engleză Franceză Lituaniană Portugheză Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

21/01/1993

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Phibro Medolla Manufacturing S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

The Veterinary Medicines Directorate

Numărul autorizației:

Vm 61652/3004

Data modificării statusului autorizației:

1/12/2024

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

IE/V/0410/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de
mai jos.