

# Lincocin Soluble Powder, 400 mg/g powder for use in drinking water

Oprávněný

- Lincomycin hydrochloride

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Lincocin Soluble Powder, 400 mg/g powder for use in drinking water

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
453.63 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Lieková forma:

Prášok na podanie v pitnej vode

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Perorálne použitie:

- 

#### Chicken

- Meat and offal. 5 day

- 

#### Pig

- Meat and offal. 24 hour

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01FF02

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Nemecko

---

### Dostupné v:

Nemecko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

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

---

### **Dátum registrácie lieku:**

21/10/1992

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Phibro Medolla Manufacturing S.r.l.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Číslo registrácie:**

25661.00.00

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

2/10/2004

---

### **Referenčný členský štát:**

Írsko

---

### **Číslo postupu:**

IE/V/0410/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Francúzsko Nemecko Luxembursko Poľsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.