

OCNIL 400 mg/g powder for use in drinking water

Oprávnený

- Lincomycin hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

OCNIL 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](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

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

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Prášok na podanie v pitnej vode

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Podanie v pitnej vode:

-

Chicken

- Meat and offal. 5 day
- Eggs. no withdrawal period

Meat and offal: 5 days; Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption

-

Pig

- Meat and offal. 1 day
-

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:

Estónsko

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](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetpharma Animal Health S.L.

Dátum registrácie lieku:

2/08/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Mevet S.A.

Zodpovedný orgán:

State Agency Of Medicines

Číslo registrácie:

2040

Dátum zmeny stavu registrácie:

2/08/2017

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0242/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Cyprus Estónsko Francúzsko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Poľsko Portugalsko Rumunsko

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

eu-PUAR-esv0242001-dcp-ocnil-(dophalin)-400-mg-ml-poeder-for-use-in-drinking-water-en.pdf