

File downloaded on 2026-06-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000016850>

# LINCOCIN 100 mg/ml raztopina za injiciranje za prašiče, pse in mačke

Ni  
odobreno

- Lincomycin hydrochloride

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

LINCOCIN 100 mg/ml raztopina za injiciranje za prašiče, pse in mačke

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

Intravenska uporaba

intramuskularna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **intramuskularna uporaba:**

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 2 day Meso in organi prašičev: 2 dni.

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01FF02

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

### **Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Opis ovojnine zdravila:**

Škatla z vialo iz hidrolitskega stekla tipa I in zamaškom (butil guma) s 100 ml raztopine za injiciranje.

Škatla z vialo iz hidrolitskega stekla tipa I in zamaškom (butil guma) s 50 ml raztopine za injiciranje.

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Zoetis Belgium

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

29/11/2021

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Pfizer Manufacturing Belgium

Zoetis Belgium

---

### **Pristojni organ:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

NP/V/0187/001

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

11/05/2023

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Navodilo za uporabo

Označevanje