

# LINCOMICINA SP 400 mg/g, POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Ima  
dovoljenje za  
promet

- Lincomycin hydrochloride

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

LINCOMICINA SP 400 mg/g, POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

### 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](#)  
brojler

### Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Prašek za dajanje v vodo za pitje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Dajanje v vodo za pitje:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 1 day

- 

**brojler**

- Meat and offal. 5 day

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: No utilizar en aves que produzcan o que vayan a producir huevos destinados para el consumo humano.

---

**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:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

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

---

**Na voljo v:**

Spain

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)  
Na voljo samo v [Spanish](#)  
Na voljo samo v [Spanish](#)  
Na voljo samo v [Spanish](#)  
Na voljo samo v [Spanish](#)  
Na voljo samo v [Spanish](#)

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

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

S P Veterinaria S.A.

---

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

29/09/2008

---

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

S P Veterinaria S.A.

Cenavisa S.L.

---

### **Pristojni organ:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

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

1924 ESP

---

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

29/09/2008

---

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

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.