

Linspec 50/100 mg/ml Solution for injection for dogs, cats, pigs and pre-ruminant calves

Неразрешен

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Linspec 50/100 mg/ml Solution for injection for dogs, cats, pigs and pre-ruminant calves

Linspec 50/100 mg/ml Solução injetável para suínos, vitelos pré-ruminantes, cães e gatos

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

котка

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

54.49 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

151.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 21 day

-

свиня

- Meat and offal. 14 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01FF52

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Revoked

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски
Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Дата на разрешение за търговия:

15/10/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Cenavisa S.L.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

732/01/13DFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/12/2015

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

IE/V/0238/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.