

Lincomycin-spectinomycin šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, aitām, kazām, vistām

Разрешен

- Lincomycin
- Spectinomycin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Lincomycin-spectinomycin šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, aitām, kazām, vistām

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

овца

коза

кокошка

телета с неразвити предстомашия

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 21 day

-

овца

- Meat and offal. 21 day

Nelietot dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

коза

- Meat and offal. 21 day

Nelietot dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

кокошка

- Meat and offal. 21 day

Nelietot putniem, kuru olas izmanto vai paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

телета с неразвити предстомашия

- Meat. 21 day

Nelietot dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01FF52

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Latvian](#)

Налично само в [Latvian](#)

Налично само в [Latvian](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Alfasan International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

30/06/1997

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Alfasan International B.V.

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/97/0543

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/06/1997

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041301>