

Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Powder for use in drinking water

Разрешен

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Powder for use in drinking water

Linco-spectin Vet. 220 + 440 mg/g pulver til opløsning i drikkevand

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

пиле

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
575.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски
241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

-

пиле

- Meat and offal. 5 day

- Egg. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption

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:

Valid

Разрешен в:

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

Наличен в:

Denmark

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 Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Animal Health ApS

Дата на разрешение за търговия:

31/03/1980

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

10200

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

31/03/1980

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

BE/V/0029/001

Засегната държава членка:

Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

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.