

Micospectone 50 mg/ml + 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām, cūkām

Разрешен

- Lincomycin
- Spectinomycin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Micospectone 50 mg/ml + 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām, cūkām

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

коза

свиня

говеда

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

овца

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 108 hour
108 stundas (9 slaukšanas reizes)

•

коза

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 108 hour
108 stundas (9 slaukšanas reizes)

•

свиня

- Meat and offal. 18 day

•

говеда

- Milk. 72 hour

- Meat and offal. 20 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) 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:

Latvia

Описание на опаковката:

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

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 Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Fatro S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

5/07/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/01/1379

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/07/2001

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.