

LINCO – SPECTIN, Injekční roztok

Разрешен

- Lincomycin
- Spectinomycin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

LINCO – SPECTIN, Injekční roztok

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

свиня

куче

овца

телета с неразвити предстомашия

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:

•

свиня

- Meat and offal. 14 day

•

овца

- Meat and offal. 15 day

- Milk. no withdrawal period

Непoužívat u ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

•

телета с неразвити предстомашия

- Meat and offal. 21 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:

Valid

Разрешен в:

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

Наличен в:

Czechia

Описание на опаковката:

Налично само в Чешки

Налично само в Чешки

Налично само в Чешки

Налично само в Чешки

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

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Дата на разрешение за търговия:

3/06/1987

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

99/148/87-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/06/1987

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.