

INTERSPECTIN-L, 50 mg/ml + 100 mg/ml инжекционен разтвор за телета, овце, кози, свине, кучета и котки

Разрешен

- Spectinomycin
- Lincomycin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

INTERSPECTIN-L, 50 mg/ml + 100 mg/ml инжекционен разтвор за телета, овце, кози, свине, кучета и котки

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

телета с неразвити предстомашия

овца

коза

свиня

куче

котка

Начин на приложение:

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

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

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

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

телета с неразвити предстомашия

- Meat and offal. 21 day

-

овца

- Meat and offal. 21 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

коза

- Meat and offal. 21 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

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:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

100 ml -многодозов, безцветен, стъклен флакон, Тип II (Ph.Eur) с бутил-гумена запушалка и алуминиева капачка

50 ml -многодозов, безцветен, стъклен флакон, Тип II (Ph.Eur) с бутил-гумена запушалка и алуминиева капачка

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:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Дата на разрешение за търговия:

10/10/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Отговорен орган:

Номер на разрешението за търговия:

0022-2117

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/10/2013

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката