

Linco-spectin solução injetável

Разрешен

- Spectinomycin
- Lincomycin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Linco-spectin solução injetável

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

свиня

куче

котка

телета с неразвити предстомашия

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

овца

- Meat and offal. 21 day

Leite: Não autorizado em animais cujo leite se destina a consumo humano.

-

свиня

- Meat and offal. 14 day

Leite: Não autorizado em animais cujo leite se destina a consumo humano.

-

куче

-

котка

-

телета с неразвити предстомашия

- Meat and offal. 15 day

Leite: Não autorizado em animais cujo leite se destina a consumo humano.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01RA94

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 [Portuguese](#)

Налично само в [Portuguese](#)

Налично само в [Portuguese](#)

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](#) [Italian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Portugal Lda.

Дата на разрешение за търговия:

1/06/1987

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

1145/01/17/NFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/11/2017

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098175>