

Lincoral-S 222 mg/g + 444.7 mg/g powder for use in drinking water

Разрешен

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride monohydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Lincoral-S 222 mg/g + 444,7 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für
Schweine und Hühner

Lincoral-S 222 mg/g + 444.7 mg/g powder for use in drinking water

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

свиня

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

672.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

251.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

пиле

- Meat and offal. 5 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 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:

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 Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

HuVepharma

Дата на разрешение за търговия:

31/07/2023

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Huvepharma S.A.

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

841772

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

31/07/2023

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

IE/V/0668/001

Засегната държава членка:

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

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.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

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.

ie-puar-mr-iev0668001-lincoral-s-222-mgg--4447-mgg-powder-for-use-in-dri-en.pdf