

LINCOMYCIN

Registrováno

SPECTINOMYCIN/AGROSEED

CANDILIDIS 5%+10% ΕΝΕΣΙΜΟ

ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΟΙΡΟΥΣ

- Lincomycin hydrochloride
- SPECTINOMYCIN HYDROCHLORIDE

Identifikace přípravku

Název léčiva:

LINCOMYCIN SPECTINOMYCIN/AGROSEED CANDILIDIS 5%+10% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΟΙΡΟΥΣ

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 21 day

Subkutánní podání:

-

Prase

- Maso. 21 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01FF52

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Řecko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Greek](#)

Dostupné pouze v [Greek](#)

Dostupné pouze v [Greek](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Portuguese](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Candilidis S.A.

Datum registrace:

26/01/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan International B.V.

Příslušný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

3242/27-01-2000/K-0125401

Datum změny stavu registrace:

20/09/2021

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet