

Lincogemast syringae intramammariae 8 g

Autoriseret

- Lincomycin hydrochloride
- Gentamicin sulfate
- Prednisolone acetate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Линкогемаст интрамамари спринцовки 8 г

Lincogemast syringae intramammariae 8 g

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

250000.00 international unit(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)

80000.00 international unit(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)

5.40 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Lægemiddelform:

Intramammær salve

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramammær anvendelse:

• **Kvæg**

- Meat and offal. 48 hour

За месо и вътрешни органи: 48 часа след последното прилагане на продукта

- Milk. 72 dag

За мляко: 72 часа след последното прилагане

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QD07CA03

QJ51GB03

QJ51RF03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zavet AD

Dato for markedsføringstilladelse:

16/02/2008

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Zavet AD

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Agency For Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-2163-20.01.2014

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/01/2014

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095889>