

LINCOMYCIN-SPECTINOMYCIN

Autoriseret

5/10, injekcinis tirpalas galvijams,
kiaulēms, avims

- SPECTINOMYCIN HYDROCHLORIDE
- Lincomycin hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

LINCOMYCIN-SPECTINOMYCIN 5/10, injekcinis tirpalas galvijams, kiaulēms, avims

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Kalv

Får

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 21 dag

-

Kalv

- Meat and offal. 21 dag

-

Får

- Meat and offal. 21 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01FF52

Udleveringsbestemmelse:

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

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Alfasan International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

28/09/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Alfasan International B.V.

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/98/0760/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/10/2010

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

RV0760.pdf