

L-SPEC, süstelahus

Εγκεκριμένο

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

L-SPEC, süstelahus

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Χοίρος

Πρόβατο

Αίγα

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
54.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
149.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 21 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 15 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Mitte manustada lammastele ja kitsedele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

•

Αίγα

- Meat and offal. 15 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Mitte manustada lammastele ja kitsedele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01FF52

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

V.M.D.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

25/09/2017

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

V.M.D.

Αρμόδια αρχή:

State Agency Of Medicines

Αριθμός έγκρισης:

2050

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

25/09/2017

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.