

Lincomycin 20% 226,8 mg/ml Injektionslösung für Schwein, Hund und Katze

Εγκριμένο

- Lincomycin hydrochloride monohydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Lincomycin 20% 226,8 mg/ml Injektionslösung für Schwein, Hund und Katze

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Γάτα

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

226.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Σκύλος

-

Γάτα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 7 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Σκύλος

-

Γάτα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01FF02

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 Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Germany

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

28/02/2002

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

6324412.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

28/02/2002

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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