

Lincogemast syringae intramammariae 8 g

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride
- Gentamicin sulfate
- Prednisolone acetate

Product identification

Nombre del medicamento:

Линкогемаст интрамамари спринцовки 8 г

Lincogemast syringae intramammariae 8 g

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

250000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

80000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Jeringa

Disponibile únicamente en [English](#)

5.40 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Pomada intramamaria

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramamaria:

• **Bovino**

- Meat and offal. 48 Hora(s)

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

- Milk. 72 Día
За мляко: 72 часа след последното прилагане

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QD07CA03

QJ51GB03

QJ51RF03

Régimen jurídico de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bulgaria

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zavet AD

Marketing authorisation date:

16/02/2008

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Zavet AD

Autoridad responsable:

Bulgarian Agency For Food Safety

Número de autorización:

0022-2163-20.01.2014

Fecha del cambio de estado de la autorización:

19/01/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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