

LINCOMASTINA 750 mg SOLUCION INTRAMAMARIA

Myönnetty

- Lincomycin hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

LINCOMASTINA 750 mg SOLUCION INTRAMAMARIA

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (lypsylehmä)

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
850.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Lääkemuoto:

Intramammaariliuos

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

-

Nauta (lypsylehmä)

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 84 hour

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51FF02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Lisätiedot**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Fatro S.p.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

4/11/2014

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Fatro S.p.A.

Vastaava viranomainen:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Myyntilupanumero:

3132 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

4/11/2014

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

es-puar-lincomastina-es.pdf