

COMBOMICIN 50 MG/ML + 100 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE SUINI-VITELLI NON RUMINANTI- OVINI-CANI E GATTI

Autorisé

- Lincomycin
- Spectinomycin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

COMBOMICIN 50 MG/ML + 100 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE SUINI-VITELLI NON RUMINANTI-OVINI-CANI E GATTI

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Porc

Mouton

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

-

Mouton

- Viande et abats. 21 day

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

-

Bovins

- Viande et abats. 15 day

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01RA94

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/06/2020

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/10/2020

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.