

LINCOMICINĂ SPECTINOMICINĂ

50 mg/ml + 100 mg/ml

Engedélyezett

- Spectinomycin
- Lincomycin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

LINCOMICINĂ SPECTINOMICINĂ 50 mg/ml + 100 mg/ml

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

borjú

juh

kecske

kutya

macska

broiler

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

sertés

- Meat and offal. 12 day

-

borjú

- Meat and offal. 12 day

-

juh

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 2 day

-

kecske

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 2 day

-

kutya

-

macska

Subcutan alkalmazás:

-

broiler

- Meat and offal. 10 day

Nu este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01FF52

Rendelhetőség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Romania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

24/10/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

120021

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/08/2025

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.