

L-SPEC, süstelahus

Engedélyezett

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

L-SPEC, süstelahus

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú
sertés

juh

kecske

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

54.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

149.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

- Meat and offal. 21 day

-

sertés

- Meat and offal. 14 day

-

juh

- Meat and offal. 15 day

- Milk. no withdrawal period

Mitte manustada lammastele ja kitsedele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

-

kecske

- Meat and offal. 15 day

- Milk. no withdrawal period

Mitte manustada lammastele ja kitsedele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01FF52

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

V.M.D.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

25/09/2017

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

V.M.D.

Felelős hatóság:

State Agency Of Medicines

Engedély száma:

2050

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/09/2017

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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