

Linco-Res BG

Engedélyezett

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate
- Bromhexine hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Linco-Res BG

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:
Intramuscularis alkalmazás:**

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 15 day

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

sertés

- Meat and offal. 15 day

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](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Labiana Life Sciences S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

7/05/2018

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Labiana Life Sciences S.A.

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-2806

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

10/07/2023

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.

Package Leaflet and Labelling

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