

Linco-spectin solução injetável

Engedélyezett

- Spectinomycin
- Lincomycin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Linco-spectin solução injetável

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh

sertés

kutya

macska

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

Alkalmazás módja:

Intramuscularis 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:**

-

juh

- Meat and offal. 21 day

Leite: Não autorizado em animais cujo leite se destina a consumo humano.

-

sertés

- Meat and offal. 14 day

Leite: Não autorizado em animais cujo leite se destina a consumo humano.

-

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

- Meat and offal. 15 day

Leite: Não autorizado em animais cujo leite se destina a consumo humano.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01RA94

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 [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Portugal Lda.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/06/1987

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Belgium

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Felelős hatóság:

Directorate General For Food And Veterinary

Engedély száma:

1145/01/17/NFVPT

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/11/2017

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.