

LINCOMASTINA 750 mg SOLUCION INTRAMAMARIA

Heimilað

- Lincomycin hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

LINCOMASTINA 750 mg SOLUCION INTRAMAMARIA

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (mjólkurkýr)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)
850.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Nautgripir (mjólkurkýr)

- Kjöt og innmatur. 3 dagar
- Mjólk. 84 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51FF02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [spænska](#)Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

4/11/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

3132 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/11/2014

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

es-puar-lincomastina-es.pdf