

INTERSPECTIN-L, 50 mg/ml + 100 mg/ml solution for injection for calves, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Heimilað

- Spectinomycin
- Lincomycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

INTERSPECTIN-L, 50 mg/ml + 100 mg/ml solution for injection for calves, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Sauðkind

Geit

Svín

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

He se разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

He se разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

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

QJ01FF52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

10/10/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2117

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/10/2013

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.