

Lincomycine-spectinomycine, 50/100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda (telad) i svinje

Heimilað

- Spectinomycin
- Lincomycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Lincomycine-spectinomycine, 50/100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda (telad) i svinje

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Svín

Leið stjórnsýslu:

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:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 24 dagar

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

QJ01FF52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

Alfasan International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

5/07/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/13-01/482

Dagsetning á breytingu stöðu:

5/07/2019

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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