

LINCOVET-S (50+100)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Viðurkennt

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

LINCOVET-S (50+100)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Sauðkind

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

- Mjólk. 60 klukkustundir

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

QJ01FF52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Fáanlegt í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Greek](#)

Aðeins fáanlegt í [Greek](#)

Aðeins fáanlegt í [Greek](#)

Aðeins fáanlegt í [Greek](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Portuguese](#)

Markaðsleyfishafi:

PROVET S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/12/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

PROVET S.A.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

57143/22-06-2017/K-0149703

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/10/2021

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