

LINCOSPECTIN 50 + 100 mg/ml soluzione iniettabile per suini, vitelli, ovini, cani e gatti

Heimilað

- Spectinomycin
- Lincomycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

LINCOSPECTIN 50 + 100 mg/ml soluzione iniettabile per suini, vitelli, ovini, cani e gatti

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Sauðkind

Hundur

Köttur

Nautgripir (kálfur)

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:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

Uso non consentito negli ovini che producono latte destinato al consumo umano

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

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

QJ01FF52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Italia S.r.l

Dagsetning markaðsleyfis:

27/04/1987

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/01/2009

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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