

LINCO-RES SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Igalotas

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate
- Bromhexine hydrochloride

Product identification

Vaisto pavadinimas:

LINCO-RES SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

• **Galvijai**

- Meat and offal. 15 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

• **Kiaulė**

- Meat and offal. 15 day
-

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01FF52

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Spain

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)
Pateikiama tik [Spanish](#)
Pateikiama tik [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

24/04/1987

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Labiana Life Sciences S.A.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

3139 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

18/11/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055552>