

Micospectone 50 mg/ml + 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām, cūkām

Reģistruotas

- Lincomycin
- Spectinomycin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Micospectone 50 mg/ml + 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām, cūkām

Veikloji medžiaga:

Pateikama tik [Angļu](#)

Pateikama tik [Angļu](#)

Paskirties gyvūnu rūšis (-ys):

Avis

Ožka

Kiaulē

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti i raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

50.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

•

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

- Pienas. 108 valandos
108 stundas (9 slaukšanas reizes)

•

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

- Pienas. 108 valandos
108 stundas (9 slaukšanas reizes)

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 18 d.

•

Galvijai

- Pienas. 72 valandos

- Skerdiena ir subproduktai. 20 d.

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

QJ01FF52

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Latvia

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Latvių](#)

Pateikiama tik [Latvių](#)

Pateikiama tik [Latvių](#)

Pateikiama tik [Latvių](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

5/07/2001

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

V/NRP/01/1379

Registracijos statuso pasikeitimo data:

5/07/2001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

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