

Lincoral-S 222 mg/g + 444.7 mg/g powder for use in drinking water

Registruotas

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride monohydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Lincoral-S 222 mg/g + 444.7 mg/g powder for use in drinking water

Lincoral-S 222 mg/g + 444,7 mg/g por ivóvízben történő felhasználásra

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
672.40 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik Anglų
251.70 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 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:

Hungary

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

HuVepharma

Rinkodaros leidimo data:

13/12/2023

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Huvepharma S.A.

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos numeris:

4416/X/23 NÉBIH ÁTI

Registracijos statuso pasikeitimo data:

13/12/2023

Referencinė valstybė narė:

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

Procedūros numeris:

IE/V/0668/001

Susijusios valstybės narės:

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

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

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

ie-puar-mr-iev0668001-lincoral-s-222-mgg--4447-mgg-powder-for-use-in-dri-en.pdf