

Vedelinko, 750 mg intramammaargeel lakteerivatele lehmadele

Atļautas

- Lincomycin hydrochloride

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Vedelinko, 750 mg intramammaargeel lakteerivatele lehmadele

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (laktējoša govys)

Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
850.00 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Farmaceitiskā forma:

Gels ievadīšanai tesmenī

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
ievadīšanai tesmenī:**

-

Liellops (laktējoša govs)

- Gaļa un blakusprodukti. 3 diena

- Piens. 84 stunda
Piimale: 84 tundi (7 lūpsi).

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ51FF02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Estonian](#)

Pieejamas tikai [Estonian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Fatro S.p.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

14/03/2016

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Fatro S.p.A.

Atbildīgā iestāde:

State Agency Of Medicines

Atļaujas numurs:

1958

Atļaujas statusa maiņas datums:

14/03/2016

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.