

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

Atļautas

- Lincomycin
- Spectinomycin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Aita

Kaza

Cūka

Liellops

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

50.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

- Piens. 108 stunda 108 stundas (9 slaušanas reizes)

•

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 30 diena

- Piens. 108 stunda 108 stundas (9 slaušanas reizes)

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 18 diena

•

Liellops

- Piens. 72 stunda

- Gaļa un blakusprodukti. 20 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01FF52

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Pieejams:

Latvia

Iepakojuma apraksts:

II tipa stikla flakoni pa 50ml, kas aizvērti ar elastomēra korķi, kartona kastītē.
II tipa stikla flakoni pa 100ml, kas aizvērti ar elastomēra korķi, kartona kastītē.
II tipa stikla flakoni pa 500ml, kas aizvērti ar elastomēra korķi, kartona kastītē.
II tipa stikla flakoni pa 250ml, kas aizvērti ar elastomēra korķi, kartona kastītē.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Fatro S.p.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

5/07/2001

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Fatro S.p.A.

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/01/1379

Atļaujas statusa maiņas datums:

5/07/2001

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

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails