

INTERSPECTIN-L, 50 mg/ml + 100 mg/ml solution for injection for calves, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Atļautas

- Spectinomycin
- Lincomycin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

INTERSPECTIN-L, 50 mg/ml + 100 mg/ml solution for injection for calves, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (teļš pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)

Aita

Kaza

Cūka

Suns

Kaķis

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)
50.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops (teļš pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

Ne se разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

Ne se разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 14 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](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums vispāratzītām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(a) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

10/10/2013

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Atbildīgā iestāde:

Bulgarian Food Safety Authority

Atļaujas numurs:

0022-2117

Atļaujas statusa maiņas datums:

10/10/2013

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.

Lietošanas instrukcija

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

Marķējuma teksts

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