

Lincomycin 222 Spectinomycin 444 WSP

Pilnvarots

- Lincomycin hydrochloride
- SPECTINOMYCIN HYDROCHLORIDE

Product identification

Zāļu nosaukums:

Линкомицин 222 Спектиномицин 444 водоразтворим прах
Lincomycin 222 Spectinomycin 444 WSP

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Cūka

Vista (broileris)

Lietošanas veids:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)

222.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Pieejams tikai [English](#)

444.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Zāļu forma:

Pulveris iekšķīgai lietošanai

Withdrawal period by route of administration:**Lietošanai ar dzeramo ūdeni:****• Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

По време на лечението животните не трябва да се ползват за консумация от хора

• Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора, включително пилета за подмяна на кокошки, които са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QJ01FF52

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [Bulgarian](#)

Pieejams tikai [Bulgarian](#)

Pieejams tikai [Bulgarian](#)

Pieejams tikai [Bulgarian](#)

Pieejams tikai [Bulgarian](#)

Pieejams tikai [Bulgarian](#)

Pieejams tikai [Bulgarian](#)

Pieejams tikai [Bulgarian](#)
Pieejams tikai [Bulgarian](#)
Pieejams tikai [Bulgarian](#)
Pieejams tikai [Bulgarian](#)
Pieejams tikai [Bulgarian](#)
Pieejams tikai [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Zavet AD

Marketing authorisation date:

11/03/2014

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Zavet AD

Atbildīgā iestāde:

Bulgarian Agency For Food Safety

Atļaujas numurs:

0022-2212

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

7/03/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zāļu apraksts

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095890>