

Lincogemast syringae intramammariae 8 g

Awtorizzat

- Lincomycin hydrochloride
- Gentamicin sulfate
- Prednisolone acetate

Product identification

Isem tal-mediċina:

Линкогемаст интрамамари спринцовки 8 г

Lincogemast syringae intramammariae 8 g

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)

[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

250000.00 international unit(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [English](#)

80000.00 international unit(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [English](#)

5.40 milligram(s) / 1.00 Syringe

Forma farmaċewtika:

Ingwent intramammarju

Withdrawal period by route of administration:

Użu intramammarju:

• Cattle

- Meat and offal. 48 hour

За месо и вътрешни органи: 48 часа след последното прилагане на продукта

- Milk. 72 day

За мляко: 72 часа след последното прилагане

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QD07CA03

QJ51GB03

QJ51RF03

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Zavet AD

Marketing authorisation date:

16/02/2008

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Zavet AD

Awtorità responsabli:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

0022-2163-20.01.2014

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

19/01/2014

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095889>