

Lincomycin-spectinomycin šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, aitām, kazām, vistām

Autorisert

- Lincomycin
- Spectinomycin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Lincomycin-spectinomycin šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, aitām, kazām, vistām

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

sau

geit

høne

ikke drøvtyggende storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 21 dag

-

sau

- Slakt. 21 dag

Nelietot dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

geit

- Slakt. 21 dag

Nelietot dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

høne

- Slakt. 21 dag

Nelietot putniem, kuru olas izmanto vai paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

ikke drøvtyggende storfe

- Kjøtt. 21 dag

Nelietot dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FF52

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/06/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Alfasan International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/97/0543

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/06/1997

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.