

LINESVALL 150 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Dopuszczony

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

LINESVALL 150 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Meat and offal. 13 day

-

Pig

- Meat and offal. 17 day

-

Dog

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01FF52

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Spain

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Mevet S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/05/1992

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Mevet S.A.

Organ odpowiedzialny:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numer pozwolenia:

377 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

28/05/1992

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.