

# LINCOMASTINA 750 mg SOLUCION INTRAMAMARIA

Autorizat

- Lincomycin hydrochloride

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

LINCOMASTINA 750 mg SOLUCION INTRAMAMARIA

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Bovine (vacă în lactație)

**Calea de administrare:**

Administrare intramamară

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

850.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

**Forma farmaceutică:**

Disponibile numai în [Bulgară](#) [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Daneză](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Irelandeză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Maghiară](#) [Malteză](#)

[Olandeză](#) [Poloneză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Slovenă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#)  
[Norwegian](#)

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramamară:**

- 

**Bovine (vacă în lactație)**

- Carne și organe. 3 zi

- Lapte. 84 oră

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ51FF02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#)  
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Fatro S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

4/11/2014

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

3132 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

4/11/2014

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

es-puar-lincomastina-es.pdf