

LUNGOCIL L.A. 150 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LUNGOCIL L.A. 150 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine
Oaie
Porc
Câine
Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
172.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

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

-

Bovine

- Carne și organe. 50 zi

- Lapte. 4 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 50 zi

- Lapte. no withdrawal period Leche: 4 días (96 horas)

-

Porc

- Carne și organe. 25 zi

-

Câine

-

Pisică

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA04

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 Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

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](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Industrial Veterinaria S.A.

Data autorizației de comercializare:

24/01/1990

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Industrial Veterinaria S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

2780 ESP

Data modificării statusului autorizației:

16/04/2013

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.