

LINCOTRIMEX 100 mg/ml + 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizat

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LINCOTRIMEX 100 mg/ml + 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Câine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

56.70 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
151.20 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales cuya leche s

-

Oaie

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales cuya leche s

-

Câine

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01FF52

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](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Super's Diana S.L.

Data autorizației de comercializare:

15/03/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Super's Diana S.L.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

2265 ESP

Data modificării statusului autorizației:

15/03/2011

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.

es-puar-lincotrimex-solucion-inyectable-es.pdf