

LINCOMYCIN-SPECTINOMYCIN 5/10, injecinis tirpalas galvijams, kiaulėms, avims

Autorizat

- SPECTINOMYCIN HYDROCHLORIDE
- Lincomycin hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LINCOMYCIN-SPECTINOMYCIN 5/10, injecinis tirpalas galvijams, kiaulėms, avims

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Vițel

Oaie

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

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

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

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 21 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 21 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 21 zi

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](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Alfasan International B.V.

Data autorizației de comercializare:

28/09/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Alfasan International B.V.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/98/0760/001

Data modificării statusului autorizației:

28/10/2010

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

Documente

RV0760.pdf