

LINKOLAKTAN, 750 mg, intramaminis gelis melžiamoms karvėms

Autorizat

- Lincomycin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LINKOLAKTAN, 750 mg, intramaminis gelis melžiamoms karvėms

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine (vacă în lactație)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
750.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Forma farmaceutică:

Gel intramamar

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine (vacă în lactație)

- Carne și organe. 3 zi

- Milk. 84 oră
84 Hours or 7 milkings.

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 Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Lithuania

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Lituaniană

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 Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

27/07/2015

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/15/2308/001-002

Data modificării statusului autorizației:

25/09/2025

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

Documente

Combined File of all Documents

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