

MICOSPECTONE 166,5 mg + 333,5 mg prášok na perorálny roztok

Oprávněný

- Lincomycin hydrochloride
- Streptomycin hydrochloride

Product identification

Názov lieku:

MICOSPECTONE 166,5 mg + 333,5 mg prášok na perorálny roztok

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

205.23 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

497.11 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Prášok na perorálny roztok

Withdrawal period by route of administration:

Podanie v pitnej vode:

- **Pig (piglet)**

- Meat and offal. 0 day

Meat and offal zero days. Animals must not be killed for human consumption during treatment

- **Chicken**

- Meat and offal. 2 day

The medicinal product is not authorized for use in birds producing eggs for human consumption, including replacement chickens intended for the production of eggs for human consumption. Animals must not be killed for human consumption during treatment.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01FF52

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Slovensko

Opis balenia:

Biela polyetylénová nádoba uzavretá polyetylénovým viečkom s vyznačenou kalibráciou (1x250 g)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

21/12/1999

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

USKVBL

Číslo registrácie:

96/128/99-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

21/12/1999

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038831>