

LINCO-RES SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Oprávněný

- Bromhexine hydrochloride
- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

LINCO-RES SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 15 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Pig

- Meat and offal. 15 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01FF52

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Španielsko

Dostupné v:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v Španielsky

Dostupné len v Španielsky

Dostupné len v Španielsky

Dostupné len v Španielsky

Dostupné len v Španielsky

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v English Francúzsky Chorvátsky Taliany Lotyšský Fínsky Švédsky
Islandsky Norwegian

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v English Taliany Lotyšský Litovsky Norwegian

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Labiana Life Sciences S.A.

Dátum registrácie lieku:

24/04/1987

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Labiana Life Sciences S.A.

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

3139 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

18/11/2014

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.