

Lincogemast syringae intramammariae 8 g

Oprávněný

- Lincomycin hydrochloride
- Gentamicin sulfate
- Prednisolone acetate

Product identification

Názov lieku:

Линкогемаст интрамамари спринцовки 8 г

Lincogemast syringae intramammariae 8 g

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

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](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

250000.00 international unit(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

80000.00 international unit(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

5.40 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna masť

Withdrawal period by route of administration:

Intramamálne použitie:

• **Cattle**

- Meat and offal. 48 hour

За месо и вътрешни органи: 48 часа след последното прилагане на продукта

- Milk. 72 day

За мляко: 72 часа след последното прилагане

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QD07CA03

QJ51GB03

QJ51RF03

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulgarian](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zavet AD

Marketing authorisation date:

16/02/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zavet AD

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Agency For Food Safety

Číslo registrácie:

0022-2163-20.01.2014

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/01/2014

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095889>