

Lincomycine-spectinomycine, 50/100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda (telad) i svinje

Ima
dovoljenje za
promet

- Spectinomycin
- Lincomycin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Lincomycine-spectinomycine, 50/100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda (telad) i svinje

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

tele

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

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe: intramuskularna uporaba:

-

tele

- Meat and offal. 21 day

-

Pig

- Meat and offal. 24 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01FF52

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Croatian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Alfasan International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

5/07/2019

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Alfasan International B.V.

Pristojni organ:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

UP/I-322-05/13-01/482

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

5/07/2019

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.