

Lincomycin-spectinomycin šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, aitām, kazām, vistām

Godkänd

- Lincomycin
- Spectinomycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Lincomycin-spectinomycin šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, aیتām, kazām, vistām

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Får

Get

Tamhöns (höna)

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 21 dygn

-

Får

- Meat and offal. 21 dygn

Nelietot dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Get

- Meat and offal. 21 dygn

Nelietot dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Tamhöns (höna)

- Meat and offal. 21 dygn

Nelietot putniem, kuru olas izmanto vai paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

- Meat. 21 dygn

Nelietot dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinārkod (ATCvet-kod):

QJ01FF52

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Lettland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Alfasan International B.V.

Godkännandedatum:

30/06/1997

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Alfasan International B.V.

Ansvarig myndighet:

Godkännandenummer:

V/NRP/97/0543

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/06/1997

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.