

Linspec 50/100 mg/ml Solution for injection for dogs, cats, pigs and pre-ruminant calves

Неразрешен

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Linspec 50/100 mg/ml Solution for injection for dogs, cats, pigs and pre-ruminant calves

Linspec 50/100 mg/ml oldatos injekció kutyák, macskák, sertések és kifejlett bendőflórával nem rendelkező borjak részére

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

котка

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

151.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

54.49 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 21 day

-

куче

-

котка

-

свиня

- Meat and offal. 14 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01FF52

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Дата на разрешение за търговия:

9/10/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Cenavisa S.L.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

3232/X/12 NÉBIH ÁTI

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/06/2020

Референтна държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

IE/V/0238/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000993109>