

Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Powder for use in drinking water

Autoriseret

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

LINCOSPECTIN 222/444,7 mg/g polvere per uso in acqua da bere per suini e polli
Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Powder for use in drinking water

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Dyreart:

Svin

Høns

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på engelsk
575.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på engelsk
241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period

0 days; Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

-

Høns

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01FF52

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på tjekkisk estisk engelsk fransk italiensk lettisk litauisk portugisisk rumænsk Slovensk finsk Svensk islandsk Norwegian

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på spansk tjekkisk tysk estisk engelsk fransk italiensk hollandsk portugisisk Slovakisk Svensk islandsk Norwegian

Tilgængelig i:

Italy

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på italiensk

Kun tilgængelig på italiensk

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [kroatisk](#) [italiensk](#) [lettisk](#) [finsk](#) [Svensk](#) [islandsk](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [italiensk](#) [lettisk](#) [litauisk](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Italia S.r.l

Dato for markedsføringstilladelse:

28/07/1983

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium SA

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

100237

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/07/1983

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [tjekkisk](#) [tysk](#) [estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [italiensk](#) [hollandsk](#)
[portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [islandsk](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

BE/V/0029/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgjengelig på [spansk](#) [tjekkisk](#) [tysk](#) [estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [kroatisk](#) [italiensk](#)
[hollandsk](#) [portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [litauisk](#) [portugisisk](#) [Svensk](#) [islandsk](#)
[Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.