

LINCO-SPECTIN 50 mg/ml + 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru porci, bovine, găini, curcani, oi, capre, câini și pisici

Autoriseret

- Spectinomycin
- Lincomycin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

LINCO-SPECTIN 50 mg/ml + 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru porci, bovine, găini, curcani, oi, capre, câini și pisici

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Kalv

Får

Ged

Hund

Kat

Høns

Kalkunhane

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Subkutan anvendelse
Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 14 dag

-

Kalv

- Meat and offal. 21 dag

-

Får

- Meat and offal. 15 dag

Nu se va administra la animale care produc lapte pentru consumul uman.

-

Ged

- Meat and offal. 15 dag

Nu se va administra la animale care produc lapte pentru consumul uman.

-

Hund

-

Kat

Subkutan anvendelse:

-

Høns

- Meat and offal. 15 dag

Nu se va administra la găinile ce produc ouă pentru consumul uman.

-

Kalkunhane

- Meat and offal. 15 dag

Oral anvendelse:

-

Høns

- Meat and offal. 15 dag

Nu se va administra la găinile ce produc ouă pentru consumul uman.

-

Kalkunhane

- Meat and offal. 15 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01FF52

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Romania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Belgium

Dato for markedsføringstilladelse:

25/01/2015

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

150304

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/12/2024

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006258>