

LINCOMICINĂ SPECTINOMICINĂ 50 mg/ml + 100 mg/ml

Autorisiert

- Spectinomycin
- Lincomycin

Product identification

Name des Arzneimittels:

LINCOMICINĂ SPECTINOMICINĂ 50 mg/ml + 100 mg/ml

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Saugkalb

Schaf

Ziege

Hund

Katze

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. 2 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. 2 Tag

-

Hund

-

Katze

subkutane Anwendung:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

Nu este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FF52

Abgaberegelung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

Available in:

Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Verfügbar nur in Romanian

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic
Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#)

Zulassungsinhaber:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

24/10/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

120021

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/08/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.