

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

Autorisiert

- Lincomycin
- Spectinomycin

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Schaf

Ziege

Henne

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

Nelietot dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

Nelietot dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

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

-

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Meat. 21 Tag

Nelietot dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

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

QJ01FF52

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Lettland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Alfasan International B.V.

Marketing authorisation date:

30/06/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfasan International B.V.

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/NRP/97/0543

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/06/1997

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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