

# Linco-Spectin Sterile Solution for injection for pigs, non-ruminating calves, dogs and cats

Zugelassen

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Linco-Spectin Sterile Solution for injection for pigs, non-ruminating calves, dogs and cats

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Hund

Katze

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
129.51 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)  
54.49 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- **Rind**  
- Fleisch und Innereien. 21 Tag
  - **Schwein**  
- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- 

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

QJ01FF52

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Irland

---

### **Verfügbar in:**

Irland

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium S.A.

---

### **Zulassungsdatum:**

9/12/2013

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

---

### **Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Zulassungsnummer:**

VPA10387/041/001

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/12/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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