

Linco-Spectin 50 mg/100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorisiert

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Linco-Spectin 50 mg/100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Hund

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

56.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

151.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

5 mg Lincomycin + 10 mg Spectinomycin/kg KGW/Tag, entsprechend 0,1 ml Linco-Spectin/kg KGW/Tag, am 1. Behandlungstag 2x täglich, am 2. bis 4. Behandlungstag 1x täglich

-

Hund

-

Katze

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

5 mg Lincomycin + 10 mg Spectinomycin/kg KGW/Tag, entsprechend 0,1 ml Linco-Spectin/kg KGW/Tag

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

QJ01FF52

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Available in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

Durchstechflasche aus Klarglas (Glasart I) mit Brombutylgummistopfen und Aluminiumversiegelung

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:

Zoetis Österreich GmbH

Marketing authorisation date:

19/02/1981

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium SA

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00042

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/02/1981

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

Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung