

Lincospectin Lösung 50 mg/ml + 100 mg/ml, Injektionslösung für Schweine, Kälber, Hunde und Katzen

Zugelassen

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Lincospectin Lösung 50 mg/ml + 100 mg/ml, Injektionslösung für Schweine, Kälber, Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Saugkalb

Hund

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

56.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

151.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

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

QJ01RA94

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter

(ID2) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 250 Milliliter

(ID3) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 50 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

15/04/1982

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zoetis Belgium SA

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

2107.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/10/2002

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente