

Emdactilin 150 56.7 mg/ml Injektionslösung

Autorisiert

- Lincomycin hydrochloride
- SPECTINOMYCIN HYDROCHLORIDE

Product identification

Name des Arzneimittels:

Emdactilin 150 56.7 mg/ml Oplossing voor injectie

Emdactilin 150 56.7 mg/ml Solution injectable

Emdactilin 150 56.7 mg/ml Injektionslösung

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Saugkalb

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](#)

149.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

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

QJ01FF52

QJ01XX04

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Available in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Emdoka

Marketing authorisation date:

21/04/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V169102

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/11/2020

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

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/02/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/02/2025

[Herunterladen](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085966>