

Linspec 50/100 mg/ml Solution for injection for dogs, cats, pigs and pre-ruminant calves

Nicht
autorisiert

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Linspec 50/100 mg/ml Solution for injection for dogs, cats, pigs and pre-ruminant calves

Linspec 50/100 mg/ml oldatos injekció kutyák, macskák, sertések és kifejlett bendőflórával nem rendelkező borjak részére

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](#)
151.20 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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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 italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zulassungsdatum:

9/10/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Cenavisa S.L.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

3232/X/12 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/06/2020

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0238/001

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