

LINCO-SPECTIN (50+100)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Εγκεκριμένο

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

LINCO-SPECTIN (50+100)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Πρόβατο

Αίγα

Μόσχος

Χοίρος

Κοτόπουλο

Ινδοόρνιθα

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 14 Ημέρα
- Milk. 2 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 14 Ημέρα
- Milk. 2 Ημέρα

-

Μόσχος

- Meat and offal. 14 Ημέρα
- Milk. 2 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Σκύλος

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

-

Γάτα

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01FF52

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Greece

Περιγραφή συσκευασίας:

Γυάλινα φιαλίδια τύπου I των 500ml

Γυάλινα φιαλίδια τύπου I των 250ml

Γυάλινα φιαλίδια τύπου I των 100ml

Γυάλινα φιαλίδια τύπου I των 50ml

Γυάλινα φιαλίδια τύπου I των 20ml

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Hellas S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/09/1988

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Zoetis Belgium

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

56768/16-06-2021/K-0015804

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

15/05/2022

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet