

# LINCO-SPECTIN SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS (VEAUX) OVINS CAPRINS PORCINS VOLAILLES CHATS ET CHIENS

Εγκεκριμένο

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

LINCO-SPECTIN SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS (VEAUX) OVINS CAPRINS  
PORCINS VOLAILLES CHATS ET CHIENS

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Μόσχος

Χοίρος

Γάτα

Πρόβατο

Αίγα

Σκύλος

Πουλερικό

---

### **Οδός χορήγησης:**

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

---

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

56.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

151.17 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Μόσχος**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois précédant la mise-bas.

•

## **Αίγα**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

### **Υποδόρια χρήση:**

•

#### **Πουλερικό**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Αυγά. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'œufs de consommation

•

#### **Αίγα**

- Γάλα. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois précédant la mise-bas.

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01FF52

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

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:**

France

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

---

## 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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Zoetis France

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

30/06/1992

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zoetis Belgium

---

### **Αρμόδια αρχή:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

FR/V/7501878 8/1992

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

30/06/2012

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.