

Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Powder for use in drinking water

Volitatud

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Powder for use in drinking water

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

sig

kana

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

575.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ravimvorm:

Pulber joogivees manustamiseks

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Suukaudne:

•

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

•

kana

- liha ja söödavad koed. 5 day

- Egg. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01FF52

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Hispaania

Saadaval:

Hispaania

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Müügiloa kuupäev:

23/01/1995

Partii vabastamise tootmiskohad:

Zoetis Belgium

Vastutav asutus:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Müügiloa number:

956 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

23/01/1995

Viiteliikmesriik:

Belgia

Müügiloamenetluse number:

BE/V/0029/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Küpros Tšehhi Taani Eesti Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari
Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Poola Portugal Slovakkia Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.