

# Lincomycine-spectinomycine pro inj., 50 en 100 mg oplossing voor injectie voor varken

Odobreno

- Spectinomycin
- Lincomycin

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Lincomycine-spectinomycine pro inj., 50 en 100 mg oplossing voor injectie voor varken

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### **Put aplikacije:**

Intramuskularno

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
100.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)  
50.00 miligram / 1.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intramuskularno:

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 21 day

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01FF52

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)  
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### Opis paketa:

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

18/03/1997

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

Medicines Evaluation Board

---

**Broj odobrenja:**

REG NL 8271

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

20/11/2013

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.