

# Lincospectin Lösung 50 mg/ml + 100 mg/ml, Injektionslösung für Schweine, Kälber, Hunde und Katzen

Odobreno

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Lincospectin Lösung 50 mg/ml + 100 mg/ml, Injektionslösung für Schweine, Kälber, Hunde und Katzen

### 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](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

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

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

islandski Norwegian

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

56.70 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

151.20 miligram / 1.00 mililitar

---

### **Farmaceutski oblik:**

otopina za injekciju

---

### **Karencija prema putu aplikacije:**

#### **Intramuskularno:**

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 21 day

- 

#### **Dog**

- 

#### **Cat**

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 12 day

---

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

QJ01RA94

---

### **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](#)

---

**Dostupan u:**

Germany

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

---

## 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:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

15/04/1982

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zoetis Belgium

---

**Nadležno tijelo:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Broj odobrenja:**

2107.00.00

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

4/10/2002

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.