

Linco-Spectin solution injectable pour porcs et moutons

Odobreno

- Spectinomycin
- Lincomycin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Linco-Spectin solution injectable pour porcs et moutons

Linco-Spectin injektionslösung

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](#)

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:

-

Sheep

- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- Meat and offal. 15 day

-

Pig

- Meat and offal. 12 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

Dostupan u:

Luxembourg

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Belgium

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

1/01/1976

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zoetis Belgium

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health And Social Security

Broj odobrenja:

V 087/05/03/0823

Datum promjene statusa odobrenja:

11/06/2010

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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