

Linspec 50/100 mg/ml Solution for injection for dogs, cats, pigs and pre-ruminant calves

Nije
odobreno

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Linspec 50/100 mg/ml Solution for injection for dogs, cats, pigs and pre-ruminant calves

Linspec 50/100 mg/ml oldatos injekció kutyák, macskák, sertések és kifejlett bendőflórával nem rendelkező borjak részére

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
151.20 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
54.49 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day

-

Dog

-

Cat

-

Pig

- Meat and offal. 14 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:

Surrendered

Odobreno u:

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

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

9/10/2012

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Cenavisa S.L.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Nadležno tijelo:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Broj odobrenja:

3232/X/12 NÉBIH ÁTI

Datum promjene statusa odobrenja:

10/06/2020

Referentna država članica:

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

Broj postupka:

IE/V/0238/001

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