

Linco-spectin Vet. injektionsvæske, opløsning 50+100 mg/ml

Heimilað

- Spectinomycin sulfatetetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Linco-spectin Vet. injektionsvæske, opløsning 50+100 mg/ml

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

156.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

59.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FF52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Animal Health ApS

Dagsetning markaðsleyfis:

6/05/1986

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

06774

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/05/1986

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.