

LINCO-SPECTIN (50+100)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Heimilað

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

LINCO-SPECTIN (50+100)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Geit

Nautgripir (kálfur)

Svín

Hænsn

Kalkúni

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Mjólk. 2 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Mjólk. 2 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Mjólk. 2 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Hundur

- Á ekki við. no withdrawal period

-

Köttur

- Á ekki við. no withdrawal period

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

QJ01FF52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Fáanlegt í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska Portuguese

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Hellas S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/09/1988

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

56768/16-06-2021/K-0015804

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/05/2022

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