

# LINCO-SPECTIN 50 mg/ml + 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru porci, bovine, găini, curcani, oi, capre, câini și pisici

Viðurkennt

- Spectinomycin
- Lincomycin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

LINCO-SPECTIN 50 mg/ml + 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru porci, bovine, găini, curcani, oi, capre, câini și pisici

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

### Marktegund:

Svín

Nautgripir (kálfur)

Sauðkind

Geit

Hundur

Köttur

Hænsn

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### **Leið stjórnslu:**

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Til inntöku

---

## Upplýsingar um lyf

### **Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

### **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

#### **Til notkunar í vöðva:**

- 

#### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- 

#### **Nautgripir (kálfur)**

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

- 

#### **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

Nu se va administra la animale care produc lapte pentru consumul uman.

- 

#### **Geit**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

Nu se va administra la animale care produc lapte pentru consumul uman.

- 

**Hundur**

- 

**Köttur**

**Til notkunar undir húð:**

- 

**Hænsn**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

Nu se va administra la găinile ce produc ouă pentru consumul uman.

- 

**Turkey (cockerel)**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

**Til inntöku:**

- 

**Hænsn**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

Nu se va administra la găinile ce produc ouă pentru consumul uman.

- 

**Turkey (cockerel)**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

---

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

QJ01FF52

---

**Lögformleg staða:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Rúmenía

---

**Fáanlegt í:**

Rúmenía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í Romanian

Aðeins fáanlegt í Romanian

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í English

---

**Markaðsleyfishafi:**

Zoetis Belgium

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

25/01/2015

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Zoetis Belgium

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

150304

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

5/12/2024

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

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