

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

Nav
atļautas

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Linspec 50/100 mg/ml Solução injetável para suínos, vitelos pré-ruminantes, cães e gatos

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Suns

Kaķis

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

54.49 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

151.20 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

-

Suns

-

Kaķis

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01FF52

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Kompetentās iestādes izslēgta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Tirdzniecības atļaujas datums:

15/10/2013

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Cenavisa S.L.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Atbildīgā iestāde:

Directorate General For Food And Veterinary

Atļaujas numurs:

732/01/13DFVPT

Atļaujas statusa maiņas datums:

1/12/2015

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

IE/V/0238/001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.