

Linco-Spectin 50 mg/100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Atļautas

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Linco-Spectin 50 mg/100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (teļš pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)

Suns

Kaķis

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

56.70 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

151.20 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops (teļš pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

5 mg Lincomycin + 10 mg Spectinomycin/kg KGW/Tag, entsprechend 0,1 ml Linco-Spectin/kg KGW/Tag, am 1. Behandlungstag 2x täglich, am 2. bis 4. Behandlungstag 1x täglich

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

5 mg Lincomycin + 10 mg Spectinomycin/kg KGW/Tag, entsprechend 0,1 ml Linco-Spectin/kg KGW/Tag

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01FF52

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [German](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Zoetis Österreich GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

19/02/1981

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Zoetis Belgium

Atbildīgā iestāde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Atļaujas numurs:

8-00042

Atļaujas statusa maiņas datums:

19/02/1981

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Lietošanas instrukcija

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

Zāļu apraksts

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

Marķējuma teksts

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