

LINCO-SPECTIN Soluție Sterilă

Pilnvarots

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

Product identification

Zāļu nosaukums:

LINCO-SPECTIN Soluție Sterilă

Aktīvā viela:

Pieejams tikai English

Pieejams tikai English

Mērķa sugas:

Cūka

Liellops (teļš)

Aita

Kaza

Suns

Kaķis

Cālis

Tītars (tītaru tēviņš)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Iekšķīgai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai English

50.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai English

100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Zāļu forma:

Šķīdums injekcijām

Withdrawal period by route of administration:

intramuskulārai lietošanai:

- **Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

- **Liellops (teļš)**

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

- **Aita**

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena

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

- **Kaza**

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena

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

- **Suns**

- **Kakis**

subkutānai lietošanai:

- **Cālis**

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena

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

- **Tītars (tītaru tēviņš)**

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena

Iekšķīgai lietošanai:

- **Cālis**

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena

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

• **Tītars (tītaru tēviņš)**

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QJ01FF02

QJ01XX04

Piegādes juridiskais statuss:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [Romanian](#)

Pieejams tikai [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pieejams tikai [English](#)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

26/01/2015

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Zoetis Belgium

Atbildīgā iestāde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Atļaujas numurs:

150304

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

7/07/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zāļu apraksts

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006258>