

LINCOMICINĂ SPECTINOMICINĂ

50 mg/ml + 100 mg/ml

Toegelaten

- Spectinomycin
- Lincomycin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

LINCOMICINĂ SPECTINOMICINĂ 50 mg/ml + 100 mg/ml

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Kalveren

Schaap

Geit

Hond

Kat

Vleeskuikens

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 12 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 12 day

-

Schaap

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 2 day

-

Geit

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 2 day

-

Hond

-

Kat

Subcutaan gebruik:

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 10 day

Nu este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FF52

Afleverstatus:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Roemenië

Beschikbaar in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Handelsvergunninghouder:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Handelsvergunningsdatum:

24/10/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

120021

Datum toelatingswijziging:

27/08/2025

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.