

Linco-Spectin 50 mg/100 mg injekčný roztok

Toegelaten

- Streptomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Linco-Spectin 50 mg/100 mg injekčný roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Pasgeboren kalveren

Schaap

Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

250.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

54.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

-

Pasgeboren kalveren

- Meat and offal. 21 day

-

Schaap

- Meat and offal. 15 day

- Milk. 0 day

Do not use in sheep whose milk is intended for human consumption.

-

Hond

- Not applicable. 0 day

Not applicable

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FF52

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

Beschikbaar in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

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 Frans Italiaans Letlands Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Handelsvergunningsdatum:

20/04/1994

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

99/148/87-S

Datum toelatingswijziging:

20/04/1994

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.