

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

Niet
gemachtigd

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

LINSPEC 50/100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS, GATOS, PORCINO Y TERNEROS PRERRUMIANTES

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Hond

Kat

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
54.49 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
151.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 21 day

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

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:

Revoked

Toegelaten in:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Handelsvergunningsdatum:

13/12/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Cenavisa S.L.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

2226 ESP

Datum toelatingswijziging:

4/11/2015

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0238/001

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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