

LINCO-RES SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Geautoriseerd

- Bromhexine hydrochloride
- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

LINCO-RES SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 15 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Varken

- Meat and offal. 15 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FF52

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

Available in:

Spanje

Package description:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

24/04/1987

Productielocaties partijvrijgifte:

Labiana Life Sciences S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Toelatingsnummer:

3139 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

18/11/2014

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055552>