

LINCO – SPECTIN, Injekční roztok

Toegelaten

- Lincomycin
- Spectinomycin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

LINCO – SPECTIN, Injekční roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Varken

Hond

Schaap

Niet-herkauwende kalveren

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Kat

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

-

Hond

-

Schaap

- Meat and offal. 15 day

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

-

Niet-herkauwende kalveren

- Meat and offal. 21 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:

Valid

Toegelaten in:

Tsjechië

Beschikbaar in:

Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Handelsvergunningsdatum:

3/06/1987

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

99/148/87-C

Datum toelatingswijziging:

3/06/1987

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.

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.