

LINCO-SPECTIN (50+100)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Toegelaten

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

LINCO-SPECTIN (50+100)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap

Geit

Kalveren

Varken

Kip

Kalkoen

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair 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

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 2 day

-

Geit

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 2 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 2 day

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

-

Kip

- Meat and offal. 14 day

-

Kalkoen

- Meat and offal. 14 day

-

Hond

- Not applicable. no withdrawal period

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

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:

Griekenland

Beschikbaar in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

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](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Hellas S.A.

Handelsvergunningsdatum:

30/09/1988

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

56768/16-06-2021/K-0015804

Datum toelatingswijziging:

15/05/2022

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