

Linco-Spectin (50 mg + 100 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorisert

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Linco-Spectin (50 mg + 100 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

høne
kalkun
gris
storfe
hund
katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

høne

- Slakt. 14 dag

-

kalkun

- Slakt. 14 dag

-

gris

- Slakt. 14 dag

-

storfe

- Slakt. 14 dag

-

hund

-

katt

Subkutan bruk:

-

høne

- Slakt. 14 dag

-

kalkun

- Slakt. 14 dag

-

gris

- Slakt. 14 dag

-

storfe

- Slakt. 14 dag

-

hund

-

katt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FF52

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Tilgjengelig i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Polish

Bare tilgjengelig i Polish

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/03/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

0692

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/03/1999

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057489>