

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

Autorisert

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

sau

geit

kalv

gris

kylling

kalkun

hund

katt

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

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

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

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Intramuskulær bruk:

- 

##### **sau**

- Slakt. 14 dag
- Milk. 2 dag

- 

##### **geit**

- Slakt. 14 dag
- Milk. 2 dag

- 

##### **kalv**

- Slakt. 14 dag
- Milk. 2 dag

- 

##### **gris**

- Slakt. 14 dag

- 

##### **kylling**

- Slakt. 14 dag

- 

**kalkun**

- Slakt. 14 dag

- 

**hund**

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

- 

**katt**

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01FF52

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

EL

---

**Tilgjengelig i:**

EL

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

30/09/1988

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarlig myndighet:**

National Organization For Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

56768/16-06-2021/K-0015804

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

15/05/2022

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)