

LINCO-SPECTIN 50 mg/ml + 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru porci, bovine, găini, curcani, oi, capre, câini și pisici

Autorisert

- Spectinomycin
- Lincomycin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LINCO-SPECTIN 50 mg/ml + 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru porci, bovine, găini, curcani, oi, capre, câini și pisici

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

gris

kalv

sau

geit

hund

katt

kylling

kalkunhane

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk
Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

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

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 14 dag

-

kalv

- Slakt. 21 dag

-

sau

- Slakt. 15 dag

Nu se va administra la animale care produc lapte pentru consumul uman.

-

geit

- Slakt. 15 dag

Nu se va administra la animale care produc lapte pentru consumul uman.

-

hund

-

katt

Subkutan bruk:

-

kylling

- Slakt. 15 dag

Nu se va administra la găinile ce produc ouă pentru consumul uman.

-

kalkunhane

- Slakt. 15 dag

Oral bruk:

-

kylling

- Slakt. 15 dag

Nu se va administra la găinile ce produc ouă pentru consumul uman.

-

kalkunhane

- Slakt. 15 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FF52

Juridisk status for forsyning :

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Tilgjengelig i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Romanian](#)

Bare tilgjengelig i [Romanian](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Belgium

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/01/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

150304

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/12/2024

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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/600000006258>