

LINCOMYCIN

Autorisert

SPECTINOMYCIN/AGROSEED

CANDILIDIS 5%+10% ΕΝΕΣΙΜΟ

ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΟΙΡΟΥΣ

- Lincomycin hydrochloride
- SPECTINOMYCIN HYDROCHLORIDE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LINCOMYCIN SPECTINOMYCIN/AGROSEED CANDILIDIS 5%+10% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΟΙΡΟΥΣ

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

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

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

- **gris**
- Slakt. 21 dag

Subkutan bruk:

- **gris**
- Slakt. 21 dag
-

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

Pakningsbeskrivelse:

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:

Candilidis S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/01/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Alfasan International B.V.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

3242/27-01-2000/K-0125401

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/09/2021

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