

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

Autorizat

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (femelă adultă)

Curcă

Porc

Bovine

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 14 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 14 zi

-

Porc

- Carne și organe. 14 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 14 zi

Administrare subcutanată:

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 14 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 14 zi

•

Porc

- Carne și organe. 14 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 14 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01FF52

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Poland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

11/03/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium SA

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

0692

Data modificării statusului autorizației:

11/03/1999

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.