

# INTERSPECTIN-L, 50 mg/ml + 100 mg/ml solution for injection for calves, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Ima  
dovoljenje za  
promet

- Spectinomycin
- Lincomycin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

INTERSPECTIN-L, 50 mg/ml + 100 mg/ml solution for injection for calves, sheep, goats, pigs, dogs and cats

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pot uporabe:**

intramuskularna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**intramuskularna uporaba:**

•

**Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 21 day

•

**Sheep**

- Meat and offal. 21 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

- 

### **Goat**

- Meat and offal. 21 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

- 

### **Pig**

- Meat and offal. 14 day

---

## **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01FF52

---

## **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

## **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

## **Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

---

## **Dodatne informacije**

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

10/10/2013

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Pristojni organ:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

0022-2117

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

10/10/2013

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.