

LIN-SPE-MIX 880

Godkänd

- Spectinomycin
- Lincomycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

LIN-SPE-MIX 880

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Tamhöns (slaktkyckling)

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

293.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

293.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:**Användning i dricksvatten:**

-

Svin

- Meat and offal. 5 dygn

-

Tamhöns (slaktskyckling)

- Meat and offal. 3 dygn

Nu se utilizează la păsările care produc ouă pentru consum uman.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FF52

Receptstatus:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Rumänien

Tillgänglig i:

Rumänien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska
Finns tillgänglig endast på rumänska
Finns tillgänglig endast på rumänska
Finns tillgänglig endast på rumänska
Finns tillgänglig endast på rumänska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Godkännandedatum:

26/07/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

230132

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/08/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.