

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

Godkänd

- Spectinomycin
- Lincomycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Nöt (kalv)

Får

Get

Hund

Katt

Tamhöns

Kalkon (tupp)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Svin

- Meat and offal. 14 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 21 dygn

-

Får

- Meat and offal. 15 dygn

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

-

Get

- Meat and offal. 15 dygn

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

Subkutan användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 15 dygn

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

-

Kalkon (tupp)

- Meat and offal. 15 dygn

Oral användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 15 dygn

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

-

Kalkon (tupp)

- Meat and offal. 15 dygn

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

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Belgium

Godkännandedatum:

25/01/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

150304

Datum för ändring av godkännandestatus:

5/12/2024

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.