

Linco-Spectin 50 mg/100 mg injekčný roztok

Autorizado

- Streptomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Linco-Spectin 50 mg/100 mg injekčný roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Terneros recién nacidos

Ovino

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

250.60 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

54.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

-

Terneros recién nacidos

- Meat and offal. 21 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 15 Día

- Milk. 0 Día

Do not use in sheep whose milk is intended for human consumption.

-

Perros

- Not applicable. 0 Día Not applicable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FF52

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Disponible en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

20/04/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

99/148/87-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/04/1994

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.