

Linspec 50/100 mg/ml Solution for injection for dogs, cats, pigs and pre-ruminant calves

No
autorizado

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Linspec 50/100 mg/ml Solution for injection for dogs, cats, pigs and pre-ruminant calves

Linspec 50/100 mg/ml stungulyf, lausn handa hundum, köttum, svínum og mjólkurkálfum

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
151.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
54.49 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 21 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

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:

Anulado

Autorizado en:

Islandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Fecha de autorización de comercialización:

19/07/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Icelandic Medicines Agency

Número de autorización:

IS/2/12/006/01

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/08/2023

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0238/001

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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