

BISEPTYL

Autorizado

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Product identification

Nombre del medicamento:

BISEPTYL

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Bovino**

- Meat and offal. 14 Día
- Milk. no withdrawal period

Leche: No usar en animales en lactación cuya leche se destine al consumo humano

• **Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

• **Perros**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01RA94

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Available in:

España

Descripción del empaquetado:

Caja con 1 vial de 250 ml

Caja con 1 vial de 100 ml

Caja con 1 vial de 50 ml

Caja con 1 vial de 20 ml

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

16/02/1998

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autoridad responsable:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1197 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

16/02/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054954>