

LINCEX 100 mg/ml + 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Suspensio

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LINCEX 100 mg/ml + 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Perros

Terneros prerrumiantes

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](#)
56.70 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Porcino

- Meat and offal. 21 Día

•

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 21 Día

- Milk. no withdrawal period Leche: No usar

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:

Suspendido

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 500 ml

Caja con 1 vial de 250 ml

Caja con 1 vial de 100 ml

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

10/05/1989

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2627 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/11/2024

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado