

Linco-Spectin Oplossing voor injectie

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Linco-Spectin Oplossing voor injectie

Linco-Spectin Solution injectable

Linco-Spectin Injektionslösung

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

54.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

151.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Ovino

- Meat and offal. 15 Día

- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

-

Porcino

- Meat and offal. 12 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:

Autorizado

Autorizado en:

Bélgica

Disponible en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

1/01/1976

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V098786

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/03/2018

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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