

# Micospectone, injeccinis tirpalas galvijams, avims, ožkoms ir kiaulėms

Autorizado

- Spectinomycin
- Lincomycin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Micospectone, injeccinis tirpalas galvijams, avims, ožkoms ir kiaulėms

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### **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

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía intramuscular:**

- 

#### **Bovino**

- Meat. 14 Día
- Milk. 48 Hora(s)

- 

#### **Ovino**

- Meat. 14 Día
- Milk. 48 Hora(s)

- 

#### **Caprino**

- Meat. 14 Día
- Milk. 48 Hora(s)

- 

#### **Porcino**

- Meat. 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:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Lituania

---

**Disponible en:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

---

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Fatro S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/07/2006

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/01/1288/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

23/11/2025

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.