

LINCOVET-S (50+100)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LINCOVET-S (50+100)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

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:**

-

Ovino

- Meat and offal. 15 Día

- Milk. 60 Hora(s)

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:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

PROVET S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

13/12/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

PROVET S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

57143/22-06-2017/K-0149703

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/10/2021

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