

LINCO-SPECTIN 50 mg/ml + 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru porci, bovine, găini, curcani, oi, capre, câini și pisici

Autorizado

- Spectinomycin
- Lincomycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LINCO-SPECTIN 50 mg/ml + 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru porci, bovine, găini, curcani, oi, capre, câini și pisici

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Terneros

Ovino

Caprino

Perros

Gatos

Pollos

Pavos macho

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía oral

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:**

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

-

Ternereros

- Meat and offal. 21 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 15 Día

Nu se va administra la animale care produc lapte pentru consumul uman.

-

Caprino

- Meat and offal. 15 Día

Nu se va administra la animale care produc lapte pentru consumul uman.

Vía subcutánea:

-

Pollos

- Meat and offal. 15 Día

Nu se va administra la găinile ce produc ouă pentru consumul uman.

-

Pavos macho

- Meat and offal. 15 Día

Vía oral:

-

Pollos

- Meat and offal. 15 Día

Nu se va administra la găinile ce produc ouă pentru consumul uman.

-

Pavos macho

- Meat and offal. 15 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FF52

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en [Romanian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

25/01/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

150304

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/12/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.