**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000052133

# Linspec 50/100 mg/ml Solution for injection for dogs, cats, pigs and pre-ruminant calves

Non autorisé

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride

# Identification du produit

#### Dénomination du médicament:

Linspec 50/100 mg/ml Solution for injection for dogs, cats, pigs and pre-ruminant calves

Linspec 50/100 mg/ml stungulyf, lausn handa hundum, köttum, svínum og mjólkurkálfum

#### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en <u>Anglais</u>

# Espèces cibles:

**Bovins** 

Chien

Chat

Porc

#### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

# Informations sur le produit

## **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 151.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 54.49 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

## Forme pharmaceutique:

Solution injectable

# Temps d'attente par voie d'administration:

**Voie intramusculaire:** 

•

#### **Bovins**

- Viande et abats. 21 day

•

Chien

•

Chat

•

#### **Porc**

- Viande et abats. 14 day

# Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01FF52

#### Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

#### Statut de l'autorisation:

Abandonnée

#### Autorisé en:

Islande

## **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

# Informations complémentaires

## Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

## Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

#### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

#### Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/07/2012

## Site(s) de libération des lots du produit fini:

Cenavisa S.L.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

# **Autorité responsable:**

Icelandic Medicines Agency

#### Numéro de l'autorisation:

IS/2/12/006/01

#### Date de modification du statut de l'autorisation:

1/08/2023

#### État membre de référence:

Irlande

#### Numéro de procédure:

IE/V/0238/001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

# **Documents**

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.