

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 [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Chat

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Disponible uniquement en Anglais
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.