

Linco-Spectin 50 mg/100 mg injekčný roztok

Autorizzato

- Streptomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Linco-Spectin 50 mg/100 mg injekčný roztok

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Bovini (vitello appena nato)

Ovino

Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

250.60 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

54.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Bovini (vitello appena nato)

- carni e frattaglie. 21 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 15 giorno

- latte. 0 giorno

Do not use in sheep whose milk is intended for human consumption.

-

Cane

- non applicabile. 0 giorno

Not applicable

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FF52

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Disponibile in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/04/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

99/148/87-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/04/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.