

# 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](http://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.