

LINCO-SPECTIN 50 mg/ml + 100 mg/ml SOLUCION ESTERIL

Autorizzato

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

LINCO-SPECTIN 50 mg/ml + 100 mg/ml SOLUCION ESTERIL

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 14 giorno
- latte. no withdrawal period

Leche: su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Ovino

- carni e frattaglie. 14 giorno
- latte. no withdrawal period

Leche: su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Cane

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

QJ01FF52

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Spagna

Available in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Spain S.L.

Marketing authorisation date:

16/11/1992

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

559 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/11/1992

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054781>