

# Micospectone 50 mg/ml + 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām, cūkām

Autorizzato

- Lincomycin
- Spectinomycin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Micospectone 50 mg/ml + 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām, cūkām

### **Sotsanza aktīva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Ovino

Caprino

Suino

bovini

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

•

#### **Ovino**

- carni e frattaglie. 30 giorno

- latte. 108 ora 108 stundas (9 slaukšanas reizes)

•

#### **Caprino**

- carni e frattaglie. 30 giorno

- latte. 108 ora 108 stundas (9 slaukšanas reizes)

•

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 18 giorno

•

#### **bovini**

- latte. 72 ora

- carni e frattaglie. 20 giorno

---

### **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:**

Lettonia

---

**Disponibile in:**

Lettonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Fatro S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

5/07/2001

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

V/NRP/01/1379

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

5/07/2001

---

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.