

# Linco-Spectin 50 mg/100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorizzato

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Linco-Spectin 50 mg/100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (preruminante)

Cane

Gatto

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)

56.70 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

151.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

**Uso intramuscolare:**

- 

**Bovini (preruminante)**

- carni e frattaglie. 21 giorno

5 mg Lincomycin + 10 mg Spectinomycin/kg KGW/Tag, entsprechend 0,1 ml Linco-Spectin/kg KGW/Tag, am 1. Behandlungstag 2x täglich, am 2. bis 4. Behandlungstag 1x täglich

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 21 giorno

5 mg Lincomycin + 10 mg Spectinomycin/kg KGW/Tag, entsprechend 0,1 ml Linco-Spectin/kg KGW/Tag

---

**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:**

Austria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in German

---

## 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:**

Zoetis Österreich GmbH

---

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

19/02/1981

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

8-00042

---

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

19/02/1981

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

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

#### Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.