**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000073195

# Lincospectin Lösung 50 mg/ml + 100 mg/ml, Injektionslösung für Schweine, Kälber, Hunde und Katzen



- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

## Identificazione del prodotto

#### Denominazione del medicinale:

Lincospectin Lösung 50 mg/ml + 100 mg/ml, Injektionslösung für Schweine, Kälber, Hunde und Katzen

#### Sotsanza attiva:

Disponibile solo in <u>English</u> Disponibile solo in English

## Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Cane

Gatto

Suino

#### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

# Informazioni sul prodotto

## Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 56.70 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in <u>English</u> 151.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

#### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

# Tempo di attesa per via di somministrazione:

**Uso intramuscolare:** 

•

#### **Bovini** (vitello)

- carni e frattaglie. 21 giorno

•

Cane

•

**Gatto** 

•

#### Suino

- carni e frattaglie. 12 giorno

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

**QJ01RA94** 

## Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

#### Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

#### Autorizzato in:

Germania

#### Disponibile in:

Germania

#### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

## 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 Deutschland GmbH

## Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/04/1982

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zoetis Belgium

## Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

#### Numero di autorizzazione:

2107.00.00

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

4/10/2002

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.