

# Linspec 50/100 mg/ml Solution for injection for dogs, cats, pigs and pre-ruminant calves

Non  
autorizzato

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Linspec 50/100 mg/ml Solution for injection for dogs, cats, pigs and pre-ruminant calves

Linspec 50/100 mg/ml oldatos injekció kutyák, macskák, sertések és kifejlett bendőflórával nem rendelkező borjak részére

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Cane

Gatto

Suino

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)

151.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

54.49 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

#### **Uso intramuscolare:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 21 giorno

- 

#### **Cane**

- 

#### **Gatto**

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 14 giorno

---

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

QJ01FF52

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

### **Autorizzato in:**

Ungheria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

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

9/10/2012

---

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

Cenavisa S.L.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorità responsabile:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

3232/X/12 NÉBIH ÁTI

---

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

10/06/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0238/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)