Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000993109

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

Sotsanza 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 <u>English</u> 151.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in <u>English</u> 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