

LINCO-SPECTIN SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS (VEAUX) OVINS CAPRINS PORCINS VOLAILLES CHATS ET CHIENS

Autorizzato

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

LINCO-SPECTIN SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS (VEAUX) OVINS CAPRINS
PORCINS VOLAILLES CHATS ET CHIENS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Suino

Gatto

Ovino

Caprino

Cane

pollame

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

56.70 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

151.17 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

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

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 14 giorno

- latte. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois précédant la mise-bas.

-

Caprino

- carni e frattaglie. 14 giorno

Uso sottocutaneo:

-

pollame

- carni e frattaglie. 14 giorno
- uova. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'œufs de consommation

-

Caprino

- latte. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois précédant la mise-bas.

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:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

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 France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/06/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/7501878 8/1992

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/06/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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