

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

Neautorizat

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

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

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine

Câine

Pisică

Porc

### **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
54.49 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
151.20 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

---

### Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

#### Administrare intramusculară:

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 21 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 14 zi

---

### Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01FF52

---

### Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### Status autorizație:

Revoked

---

### Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

15/10/2013

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Cenavisa S.L.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numărul autorizației:**

732/01/13DFVPT

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/12/2015

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

IE/V/0238/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.