

# Micospectone 50 mg/ml + 100 mg/ml șķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām, cūkām

Autorizat

- Lincomycin
- Spectinomycin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Micospectone 50 mg/ml + 100 mg/ml șķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām, cūkām

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Oaie

Capră

Porc

Bovine

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

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

#### **Administrare intramusculară:**

•

#### **Oaie**

- Carne și organe. 30 zi
- Lapte. 108 oră 108 stundas (9 slaukšanas reizes)

•

#### **Capră**

- Carne și organe. 30 zi
- Lapte. 108 oră 108 stundas (9 slaukšanas reizes)

•

#### **Porc**

- Carne și organe. 18 zi

•

#### **Bovine**

- Lapte. 72 oră
  - Carne și organe. 20 zi
- 

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

QJ01FF52

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Disponibil în:**

Latvia

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Fatro S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

5/07/2001

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**V/NRP/01/1379

---

**Data modificării statusului autorizației:**5/07/2001

---

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.