

# INTERSPECTIN-L, 50 mg/ml + 100 mg/ml solution for injection for calves, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Autorizat

- Spectinomycin
- Lincomycin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

INTERSPECTIN-L, 50 mg/ml + 100 mg/ml solution for injection for calves, sheep, goats, pigs, dogs and cats

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine (vițel pre-rumegător)

Oaie

Capră

Porc

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

## Detalii produs

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

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

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

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

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

#### **Administrare intramusculară:**

- 

#### **Bovine (vițel pre-rumegător)**

- Carne și organe. 21 zi

- 

#### **Oaie**

- Carne și organe. 21 zi

Ne se permite pentru utilizare la animale, deoarece laptele este destinat pentru consumul de om

- 

#### **Capră**

- Carne și organe. 21 zi

Ne se permite pentru utilizare la animale, deoarece laptele este destinat pentru consumul de om

- 

#### **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:**

Valid

---

**Autorizat în:**

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

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

---

## 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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

10/10/2013

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numărul autorizației:**

0022-2117

---

## Data modificării statusului autorizației:

10/10/2013

---

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

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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

Etichetarea

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