

# Micospectone, injecȳinis tirpalas galvijams, avims, oųkoms ir kiaulėms

Autorizat

- Spectinomycin
- Lincomycin

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Micospectone, injecȳinis tirpalas galvijams, avims, oųkoms ir kiaulėms

### **Substanȳa activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine

Oaie

Capră

Porc

### **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

## 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**

- Carne. 14 zi
- Lapte. 48 oră

- 

##### **Oaie**

- Carne. 14 zi
- Lapte. 48 oră

- 

##### **Capră**

- Carne. 14 zi
- Lapte. 48 oră

- 

##### **Porc**

- Carne. 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](#)

---

**Disponibil în:**

Lithuania

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

---

## 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:**

8/07/2006

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

LT/2/01/1288/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

23/11/2025

---

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 această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.