

LINCOSPECTIN 50 + 100 mg/ml soluzione iniettabile per suini, vitelli, ovini, cani e gatti

Autorizat

- Spectinomycin
- Lincomycin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LINCOSPECTIN 50 + 100 mg/ml soluție iniettabilă pentru suini, vitelli, ovini, câini și pisici

Substanța activă:

Disponibil numai în [Engleză](#)

Disponibil numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Oaie

Câine

Pisică

Vițel

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:

-

Porc

- Carne și organe. 12 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 7 zi

Uso non consentito negli ovini che producono latte destinato al consumo umano

-

Vițel

- Carne și organe. 21 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:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Italia S.r.l

Data autorizației de comercializare:

27/04/1987

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

1/01/2009

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați 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.