

LINCO-SPECTIN SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS (VEAUX) OVINS CAPRINS PORCINS VOLAILLES CHATS ET CHIENS

Autorizat

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LINCO-SPECTIN SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS (VEAUX) OVINS CAPRINS
PORCINS VOLAILLES CHATS ET CHIENS

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Porc

Pisică

Oaie

Capră

Câine

Păsări de curte

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

56.70 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

151.17 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Vițel

- Carne și organe. 14 zi

-

Porc

- Carne și organe. 14 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 14 zi

- Lapte. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois précédant la mise-bas.

-

Capră

- Carne și organe. 14 zi

Administrare subcutanată:

-

Păsări de curte

- Carne și organe. 14 zi
- Ouă. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'œufs de consommation

-

Capră

- Lapte. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois précédant la mise-bas.

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:

France

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în [Franceză](#)

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](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis France

Data autorizației de comercializare:

30/06/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/7501878 8/1992

Data modificării statusului autorizației:

30/06/2012

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

Package Leaflet and Labelling

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