

Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Powder for use in drinking water

Разрешен

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Powder for use in drinking water

LincoSpectin SolPO 222/444,7 mg/g por ivóvízbe keveréshez sertések és háziyúkok számára

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

пиле

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

575.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в [English](#)

241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

свиня

- Meat and offal. no withdrawal period

0 days; Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

-

пиле

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01FF52

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Hungary

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Hungary Kft.

Дата на разрешение за търговия:

12/12/1997

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium SA

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

2324/X/08 MgSzH ÁTI

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/12/1997

Референтна държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

BE/V/0029/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени
продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005316>