

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

Разрешен

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Linco-Spectin 100 (222 g + 444,7 g)/1000 g Proszek do podania w wodzie do picia
Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Powder for use in drinking water

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

домашни птици

свиня

Начин на приложение:

Перорално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само на [English](#)
575.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене

Withdrawal period by route of administration:

Перорално приложение:

• **домашни птици**

- Meat and offal. 5 day

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

- Eggs. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption, including replacement chicks which are intended to produce eggs for human consumption

• **свиня**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01FF52

Режим на отпускане Режим на отпускане:

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

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

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

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

11/03/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на лиценз:

0693

Дата на промяна в статуса на лиценз:

24/04/2015

Референтна държава членка:

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

Номер на процедурата:

BE/V/0029/001

Засегната държава членка:

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

Налично само на [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005386>