

# 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

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

пиле

### Начин на приложение:

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

575.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

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. 0 day

Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

•

**пиле**

- Meat and offal. 5 day

- Egg. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01FF52

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Slovakia

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)

[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

20/04/1994

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Belgium

---

**Отговорен орган:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Номер на разрешението за търговия:**

99/237/72-S

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

20/04/1994

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)

[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

BE/V/0029/001

---

**Засегната държава членка:**



Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

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