

Linco-spectin, 222/444.7mg/g, Prášek pro perorální roztok

Registrováno

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Linco-spectin, 222/444.7mg/g, Prášek pro perorální roztok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Kuře

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

575.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

•

Prase

- Maso. 0 day

Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

•

Kuře

- Maso. 5 day

- Egg. no withdrawal period

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

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01FF52

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

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

Datum registrace:

5/04/1974

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Belgium

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

99/237/72-C

Datum změny stavu registrace:

7/10/2014

Referenční členský stát:

Belgie

Číslo procedury:

BE/V/0029/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko

Polsko Portugalsko Slovensko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 8/12/2025

[Stažení](#)

Příbalová informace

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 25/10/2022

[Stažení](#)

Označení na obalu

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 25/10/2022

[Stažení](#)

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.