

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

Registrováno

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

### 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:**

Lotyšsko

---

**Dostupné v:**

Lotyšsko

---

**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:**

25/10/2000

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Zoetis Belgium

---

**Příslušný orgán:**

Food And Veterinary Service

---

**Registrační číslo:**

V/MRP/93/0152

---

**Datum změny stavu registrace:**

26/10/2000

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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

Příbalová informace

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

Souhrn údajů o přípravku

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