

# Linco-spectin Vet. 220 + 440 mg/g pulver til opløsning i drikkevand

Autoriseret

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Linco-spectin Vet. 220 + 440 mg/g pulver til opløsning i drikkevand

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Svin

Høns

### Administrationsvej:

Oral anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

575.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Pulver til anvendelse i drikkevand

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Oral anvendelse:**

•

**Svin**

- Meat and offal. 0 dag

Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

•

**Høns**

- Meat and offal. 5 dag

- Egg. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01FF52

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Denmark

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis Animal Health ApS

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

31/03/1980

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium SA

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Danish Medicines Agency

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

10200

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

31/03/1980

---

### **Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Procedurenummer:**

BE/V/0029/001

---

### **Berørte medlemsstater:**



Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

dansk (, PULVER TIL OPLØSNING I DRILLEVAND 220 + 440 MG-G)

Udgivet den: 7/04/2025

[Hent](#)

### Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.