

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

Autoriseret

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Linco-Spectin 100, 222/444,7 mg/g pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām un vistām

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. no withdrawal period

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

-

Høns

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:

Latvia

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:

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

Dato for markedsføringstilladelse:

25/10/2000

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighed:

Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

V/MRP/93/0152

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

26/10/2000

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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