

# 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

### 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](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**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:**

27/03/1981

---

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

Zoetis Belgium

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

7850

---

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

27/09/2020

---

### **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

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.

Produktresumé

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