

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

Autorisiert

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

Linco-Spectin 100 (222 g + 444,7 g)/1000 g Proszek do podania w wodzie do picia
Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Powder for use in drinking water

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Huhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

575.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

-

Huhn

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FF52

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

Available in:

Polen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

11/03/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

0693

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/03/1999

Referenzmitgliedstaat:

Belgien

Verfahrensnummer:

BE/V/0029/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland Frankreich
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Polen Portugal Slowakei Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.