

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

Zugelassen

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

LINCO-SPECTIN 100 (33,3+66,7)g/150g ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Schwein

Huhn

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
575.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch  
241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Einnehmen:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QJ01FF52

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Griechenland

---

**Verfügbar in:**

Griechenland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

31/12/1989

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

89793/24-07-2025/K-0015801

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/07/2025

---

**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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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