

# MICOSPECTONE 166,5 mg + 333,5 mg prášok na perorálny roztok

Εξουσιοδοτημένο

- Lincomycin hydrochloride
- Streptomycin hydrochloride

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

MICOSPECTONE 166,5 mg + 333,5 mg prášok na perorálny roztok

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Χοιρίδιο

Κοτόπουλο

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Product details

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

205.23 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

497.11 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

• **Χοιρίδιο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Meat and offal zero days. Animals must not be killed for human consumption during treatment

• **Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 2 Ημέρα

The medicinal product is not authorized for use in birds producing eggs for human consumption, including replacement chickens intended for the production of eggs for human consumption. Animals must not be killed for human consumption during treatment.

---

**Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):**

QJ01FF52

---

**Νομικό καθεστώς της προμήθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς άδειας:**

Έγκυρη

---

**Authorised in:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

21/12/1999

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Fatro S.p.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

USKVBL

---

**Αριθμός άδειας:**

96/128/99-S

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:**

21/12/1999

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038831>