

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

Εγκεκριμένο

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Powder for use in drinking water  
LINCO-SPECTIN 100, 222/444,7 MG/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU  
DE BOISSON POUR PORCINS ET POULETS

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοίρος

Κοτόπουλο

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

575.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

---

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

#### Από στόματος χρήση:

- 

#### Χοίρος

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- 

#### Κοτόπουλο

---

### Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01FF52

---

### Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

---

### Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

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

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

21/07/1992

---

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

Zoetis Belgium

---

### **Αρμόδια αρχή:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

FR/V/8295078 3/1992

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

21/07/2012

---

### **Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Αριθμός διαδικασίας:**

BE/V/0029/001

---

### **Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**



Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Package Leaflet and Labelling

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