

# 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 milteliai, skirti naudoti su geriamuoju vandeniu  
kiaulēms ir vištoms

### 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 προμηθειας:

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

---

### Διαθέσιμο σε:

Lithuania

---

**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:**

Zoetis Belgium

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

29/12/1995

---

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

Zoetis Belgium

---

**Αρμόδια αρχή:**

State Food And Veterinary Service

---

**Αριθμός έγκρισης:**

LT/2/95/0267/001-002

---

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

26/11/2006

---

**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

RV0267.pdf