

Linco-Spectin 100, 222/444.7 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Pigs and Chickens

Autorizado

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Linco-Spectin 100, 222/444.7 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Pigs and Chickens

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pollos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
575.90 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
241.90 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Pollos

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FF52

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis UK Limited

Fecha de autorización de comercialización:

22/02/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 61652/3003

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/05/2024

Estado miembro de referencia:

Bélgica

Número de procedimiento:

BE/V/0029/001

Estados miembros afectados:

Austria Chipre República Checa Dinamarca Estonia Francia Alemania Grecia

Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Polonia Portugal
Eslovaquia España

Disponible únicamente en Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish
Icelandic Norwegian

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet