

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

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

### **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. 0 Día

Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

•

**Pollos**

- Meat and offal. 5 Día

- Egg. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption

---

**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:**

Dinamarca

---

**Disponible en:**

Dinamarca

---

**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 Animal Health ApS

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

31/03/1980

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Belgium

---

### **Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

### **Número de autorización:**

10200

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

31/03/1980

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.