

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 (33,3+66,7)g/150g ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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. no withdrawal period

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

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:

Grecia

Disponible en:

Grecia

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 Hellas S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

31/12/1989

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium SA

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

89793/24-07-2025/K-0015801

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/07/2025

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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