

LINCO-SPECTIN 100, 222/444,7 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA PARA PORCINO Y POLLOS

Autorizado

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LINCO-SPECTIN 100, 222/444,7 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA PARA PORCINO Y POLLOS

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:

España

Disponible en:

España

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:

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

Fecha de autorización de comercialización:

23/01/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

956 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/01/1995

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

Prospecto

Etiquetado