

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

Autorisé

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

LINCOSPECTIN 222/444,7 mg/g polvere per uso in acqua da bere per suini e polli  
Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Powder for use in drinking water

### Substance(s) active(s):

Disponibile unicamente en [Anglais](#)  
Disponibile unicamente en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc  
Poulet

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

575.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 5 day

- Egg. no withdrawal period

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

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01FF52

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**Disponible en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Italian

Disponible uniquement en [Italian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Italia S.r.l.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

28/07/1983

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Zoetis Belgium

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

100237

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/07/1983

---

**État membre de référence:**

Belgique

---

**Numéro de procédure:**

BE/V/0029/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Chypre Tchéquie Danemark Estonie France Allemagne Grèce  
Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pologne Portugal  
Slovaquie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.