

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):

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement 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

Etat 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

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.