

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:

Linco-Spectin 100, 222/444.7 mg/g Powder for use in drinking water for pigs and chickens

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. no withdrawal period

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

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

QJ01FF52

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Disponible en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/10/2003

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

Zoetis Belgium SA

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA25497/004/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/10/2003

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