

# 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 g + 444,7 g)/1000 g Proszek do podania w wodzie do picia  
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:**

Pologne

---

**Disponible en:**

Pologne

---

**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:**

11/03/1999

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

0693

---

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

11/03/1999

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Notice

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

### Etiquetage

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

### Résumé des caractéristiques du produit

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