

Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Poudre orale

Autorisé

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Poeder voor oraal gebruik

Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Poudre orale

Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Pulver zum Einnehmen

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:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

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 Belgium

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/06/1972

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

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V061957

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/07/2020

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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

français (PDF)

Publié le: 19/12/2025

[Télécharger](#)

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 19/12/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 19/12/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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