

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

Engedélyezett

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

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

Lincospectin 222 mg/g + 444,7 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für  
Schweine und Hühner

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

sertés

csirke

### Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

575.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Gyógyszerforma:

Por ivóvízbe keveréshez

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Oralis alkalmazás:

- 

#### sértés

- Meat and offal. no withdrawal period

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

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01FF52

---

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Engedélyezési státusz:

Valid

---

### Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

---

## További információ

### Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### Forgalombahozatali engedély jogosultja:

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

---

### A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

30/03/1984

---

### Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Belgium

---

### Felelős hatóság:

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### Engedély száma:

8-00053

---

### Engedélyezési státusz változásának dátuma:

30/03/1984

---

### Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Eljárás száma:

BE/V/0029/001

---

### Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.