

Linco-Spectin 100, 222/444.7 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Pigs and Chickens

Autorizzato

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Linco-Spectin 100, 222/444.7 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Pigs and Chickens

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

polli

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

575.90 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

241.90 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

-

Suino

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

-

polli

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FF52

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis UK Limited

Marketing authorisation date:

22/02/1993

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 42058/4080

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/08/2022

Stato membro di riferimento:

Belgio

Numero di procedura:

BE/V/0029/001

Stati membri interessati:

Austria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia Germania Grecia
Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Polonia Portogallo
Slovacchia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005329>