

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

Autorizzato

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino

polli

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e 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

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

•

**polli**

- carni e frattaglie. 5 giorno

- uova. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption

---

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

QJ01FF52

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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:**

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

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/12/2004

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

400790.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/12/2010

---

**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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.