

# 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

Linco-spectin, 222/444.7mg/g, Prášek pro perorální roztok

### 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. no withdrawal period

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

---

**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:**

Repubblica Ceca

---

**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:**

5/04/1974

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

99/237/72-C

---

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

7/10/2014

---

**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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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