

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:

Cipro

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:

27/03/1981

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

7850

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/09/2020

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

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.