

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 100, 222/444,7 mg/g pulber joogivees manustamiseks sigadele ja kanadele

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.

-

polli

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:

Estonia

Disponibile in:

Estonia

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:

Zoetis Belgium

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/11/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium SA

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1353

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/11/2005

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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