

# MICOSPECTONE 166,5 mg + 333,5 mg prášok na perorálny roztok

Igaliotas

- Lincomycin hydrochloride
- Streptomycin hydrochloride

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

MICOSPECTONE 166,5 mg + 333,5 mg prášok na perorálny roztok

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Paršelis

Viščiukas

---

### **Naudojimo būdas:**

Pateikiama tik [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

205.23 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [English](#)

497.11 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Vaisto forma:**

Milteliai geriamajam tirpalui

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**In drinking water use:**

• **Paršelis**

- Meat and offal. 0 day

Meat and offal zero days. Animals must not be killed for human consumption during treatment

• **Viščiukas**

- Meat and offal. 2 day

The medicinal product is not authorized for use in birds producing eggs for human consumption, including replacement chickens intended for the production of eggs for human consumption. Animals must not be killed for human consumption during treatment.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01FF52

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Slovak](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

21/12/1999

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Fatro S.p.A.

---

**Atsakinga institucija:**

USKVBL

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

96/128/99-S

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

21/12/1999

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038831>