

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

Toegelaten

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

Lincospectin 222 mg/g + 444,7 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser für  
Schweine und Hühner

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

Kip

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
575.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Poeder voor gebruik in drinkwater

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Oraal gebruik:**

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- 

#### **Kip**

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01FF52

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws  
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Oostenrijk

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in Duits

Alleen beschikbaar in Duits

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Litouws Norwegian

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Österreich GmbH

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

30/03/1984

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Belgium

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Vergunningsnummer:**

8-00053

---

### **Datum toelatingswijziging:**

30/03/1984

---

### **Rapporterende lidstaat:**

België

---

### **Procedurenummer:**

BE/V/0029/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Frankrijk Duitsland  
Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Polen  
Portugal Slowakije Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.