

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 g + 444,7 g)/1000 g Proszek do podania w wodzie do picia
Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Powder for use in drinking water

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

Wachtijd 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:

Polen

Beschikbaar in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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 Polska Sp. z o.o.

Handelsvergunningsdatum:

11/03/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

0693

Datum toelatingswijziging:

11/03/1999

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

Documenten

Bijsluiter

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.

Samenvatting van de productkenmerken

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