

# Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Poeder voor oraal gebruik

Toegelaten

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Poeder voor oraal gebruik

**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. 0 day

Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

•

**Kip**

- Meat and offal. 5 day

- Egg. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption

---

**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:**

België

---

**Beschikbaar in:**

België

---

**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:**

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

1/06/1972

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Belgium

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Vergunningsnummer:**

BE-V061957

---

### **Datum toelatingswijziging:**

7/07/2020

---

### **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

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 24/03/2026

[Downloaden](#)

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 24/03/2026

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 24/03/2026

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

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