

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

Linco-Spectin 100, 222/ 444,7 mg/g prášok na prípravu perorálneho roztoku pre ošípané a kurčatá

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:

Slowakije

Beschikbaar in:

Slowakije

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 Belgium

Handelsvergunningsdatum:

20/04/1994

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium SA

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

99/237/72-S

Datum toelatingswijziging:

20/04/1994

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

Combined File of all Documents

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