

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 pulber joogivees manustamiseksi sigadele ja kanadele

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.

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:

Estland

Beschikbaar in:

Estland

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:

17/11/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Vergunningsnummer:

1353

Datum toelatingswijziging:

17/11/2005

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

Samenvatting van de productkenmerken

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