

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

Autorisert

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

gris

kylling

### Administrasjonsvei:

Oral bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

575.90 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

241.90 milligram / 1.00 gram

---

**Legemiddelform:**

Pulver til bruk i drikkevann

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Oral bruk:**

•

**gris**

- Slakt. 0 dag

Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

•

**kylling**

- Slakt. 5 dag

- Egg. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01FF52

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

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

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

4/12/2004

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

400790.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/12/2010

---

**Referanse medlemsstat:**

BE

---

**Prosedyrenummer:**

BE/V/0029/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT Kypros CZ DK EE FR DE EL HU Irland IT LV LT LU PL PT SI ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.