

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

Dopuszczony

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Powder for use in drinking water
LINCO-SPECTIN 100, 222/444,7 MG/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU
DE BOISSON POUR PORCINS ET POULETS

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
575.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period

0 days; Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

-

Chicken

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01FF52

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

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

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

21/07/1992

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Zoetis Belgium

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/8295078 3/1992

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/07/2012

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

BE/V/0029/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#)
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.