

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

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate

Product identification

Nome do medicamento:

Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Powder for use in drinking water
Linco-spectin Vet. 220 + 440 mg/g pulver til opløsning i drikkevand

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English

241.90 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em English

575.90 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

• Poultry

- Meat and offal. 5 dia

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

- Eggs. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption, including replacement chicks which are intended to produce eggs for human consumption

• Pig

- Meat and offal. no withdrawal period

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

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01FF52

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

31/03/1980

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

10200

Data de alteração do estado de autorização:

31/03/1980

Estado-Membro de referência:

Bélgica

Número de procedimento:

BE/V/0029/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Chipre República Checa Dinamarca Estónia França Alemanha Grécia
Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Polónia Portugal
Eslováquia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005367>