

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

Autorizado

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
575.90 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
241.90 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

-

Chicken

- Meat and offal. 5 dia

- Egg. no withdrawal period

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FF52

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Chipre

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)

[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

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

Data de autorização de introdução no mercado:

27/03/1981

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número da autorização:

7850

Data da alteração do estado de autorização:

27/09/2020

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 Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.