

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

Linco-Spectin 100, 222/444,7 mg/g pulber joogivees manustamiseks sigadele ja kanadele

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. no withdrawal period

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

-

Chicken

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FF52

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Estónia

Disponibilidade:

Estónia

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:

Zoetis Belgium

Data de autorização de introdução no mercado:

17/11/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1353

Data da alteração do estado de autorização:

17/11/2005

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

Resumo das características do medicamento

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