

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

Autorizat

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Linco-Spectin 100, 222/444.7 mg/g Powder for use in drinking water for pigs and chickens

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Porc

Găină

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

575.90 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [English](#)

241.90 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period

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

-

Găină

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01FF52

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Ireland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium S.A.

Data autorizației de comercializare:

6/02/2015

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium SA

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA10387/040/001

Data modificării statusului autorizației:

6/02/2015

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

BE/V/0029/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005362>