

# 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 mg/g - 444.7 mg/g Powder for use in drinking water

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc

Găină

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

575.90 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

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. 0 zi

Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

•

**Găină**

- Carne și organe. 5 zi

- Ou. no withdrawal period

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

---

**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 Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Disponibil în:**

Denmark

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis Animal Health ApS

---

### **Data autorizației de comercializare:**

31/03/1980

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Zoetis Belgium

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Danish Medicines Agency

---

### **Numărul autorizației:**

10200

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

31/03/1980

---

### **Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Numărul procedurii:**

BE/V/0029/001

---

### **State membre interesate:**



Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să  
accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă  
de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă  
de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă  
de mai jos.