

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
Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Poeder voor oraal gebruik
Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Poudre orale
Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Pulver zum Einnehmen

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:

Belgium

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

Data autorizației de comercializare:

1/06/1972

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

BE-V061957

Data modificării statusului autorizației:

7/07/2020

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

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005396>