

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

Oprávněný

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

575.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Lieková forma:

Prášok na podanie v pitnej vode

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Perorálne použitie:

- 

#### Pig

- Meat and offal. 0 day

Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

- 

#### Chicken

- Meat and offal. 5 day

- Egg. no withdrawal period

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

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01FF52

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Dánsko

---

**Dostupné v:**

Dánsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Dátum registrácie lieku:**

31/03/1980

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Zoetis Belgium

---

**Zodpovedný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

**Číslo registrácie:**

10200

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

31/03/1980

---

**Referenčný členský štát:**

Belgicko

---

**Číslo postupu:**

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Francúzsko Nemecko Grécko  
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Poľsko Portugalsko  
Slovensko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.