

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:

Belgicko

Dostupné v:

Belgicko

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:

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

Dátum registrácie lieku:

1/06/1972

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V061957

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/07/2020

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

Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.