

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

Oprávnený

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Product identification

Názov lieku:

LINCO-SPECTIN 100 (33,3+66,7)g/150g ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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 [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

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

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Chicken

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01FF52

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Grécko

Available in:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

31/12/1989

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

45257/26-8-2004/K-0015801

Dátum zmeny stavu registrácie:

31/10/2019

Referenčný členský štát:

Belgicko

Číslo postupu:

BE/V/0029/001

Dotknuté členské štáty:

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

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005394>