

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

Godkänd

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Tamhöns

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

575.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

•

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

•

Tamhöns

- Meat and offal. 5 dygn

- Egg. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FF52

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

Godkännandedatum:

5/04/1974

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

99/237/72-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/10/2014

Referensmedlemsstat:

Belgien

Procedurnummer:

BE/V/0029/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Cypern Tjeckien Danmark Estland Frankrike Tyskland Grekland
Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Polen Portugal Slovakien
Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.