

# 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:**

Portugal

---

**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:**

5/02/1992

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkännandenummer:**

887/01/14RFVPT

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

19/05/2026

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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.

Produktresumé

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