

# 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:**

Belgien

---

**Tillgänglig i:**

Belgien

---

**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:**

1/06/1972

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkännandenummer:**

BE-V061957

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

7/07/2020

---

**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

### 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.

### 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.