

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

Linco-Spectin 100, 222/ 444,7 mg/g prášok na prípravu perorálneho roztoku pre ošípané a kurčatá

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:

Slovakien

Tillgänglig i:

Slovakien

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:

20/04/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

99/237/72-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/04/1994

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

Gemensam fil för alla dokument

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