

L-SPEC PULVIS 222 mg/g + 444,7 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA PORCINO Y POLLOS

Разрешен

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

L-SPEC PULVIS 222 mg/g + 444,7 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA PORCINO Y POLLOS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

пиле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

222.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

444.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

пиле

- Meat and offal. 5 day

-

пиле

- Eggs. no withdrawal period

No utilizar en aves que produzcan o que vayan a producir huevos destinados para el consumo humano.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01FF52

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

V.M.D.

Дата на разрешение за търговия:

11/12/2024

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

4369 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/12/2024

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.