

ESPECTINOCEN 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Разрешен

- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ESPECTINOCEN 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня
пуйка
пиле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
609.80 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. 6 day

-

пуйка

- Meat and offal. 5 day

-

пиле

- Meat and offal. 5 day

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano, incluidos los pollitos de reemplazo que estén destinados a la producción de huevos para el consumo humano

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01XX04

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 Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Cenavisa S.L.

Дата на разрешение за търговия:

28/05/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Cenavisa S.L.

Cenavisa S.L.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

330 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/05/1992

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

Документи

Данни върху опаковката

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

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.