

SPECTAM SOLUTION INJECTABLE

Registrováno

- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

SPECTAM SOLUTION INJECTABLE

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Kůň

Kůň (klisna)

Ovce

Koza

Drůbež

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Endosinusové podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
116.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

•

Skot

- Maso. 30 day

- Mléko. 3 day

•

Prase

- Maso. 30 day

•

Kůň

- Maso. 30 day

•

Kůň (klisna)

- Mléko. 3 day

•

Ovce

- Maso. 30 day

- Mléko. 3 day

•

Koza

- Maso. 30 day

- Mléko. 3 day

•

Drůbež

- Vejce. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondueuses productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

- Maso. 30 day

Subkutánní podání:

•

Drůbež

- Maso. 30 day

- Vejce. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondueuses productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

Endosinusové podání:

•

Drůbež

- Maso. 30 day

- Vejce. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondueuses productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01XX04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Sante Animale

Datum registrace:

24/07/1992

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva Sante Animale

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/1512729 5/1992

Datum změny stavu registrace:

24/07/2012

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.