

PNEUMOSPECTIN 50/100 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION FOR CALVES, OVINE, CAPRINE, PORCINE, CHICKENS, TURKEYS, CATS AND DOGS

Zugelassen

- Spectinomycin
- Lincomycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PNEUMOSPECTIN 50/100 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION FOR CALVES, OVINE,
CAPRINE, PORCINE, CHICKENS, TURKEYS, CATS AND DOGS
PNEUMOSPECTIN 50/100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh

Schaf

Ziege

Schwein

Huhn

Truthuhn
Katze
Hund

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in spanisch griechisch englisch portugiesisch rumänisch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Solution for injection:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

Uma vez que o intervalo de segurança para o leite não foi determinado, não utilizar em fêmeas produtoras de leite para consumo humano, durante a lactação ou período de secagem nem em futuras produtoras de leite para consumo humano dentro dos 2 meses anteriores ao parto.

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

Uma vez que o intervalo de segurança para o leite não foi determinado, não utilizar em fêmeas produtoras de leite para consumo humano, durante a lactação ou período de secagem nem em futuras produtoras de leite para consumo humano dentro dos 2 meses anteriores ao parto.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FF52

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Global Vet Health S.L.

Zulassungsdatum:

27/06/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/6074737 2/2013

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/05/2018

Referenzmitgliedstaat:

Portugal

Verfahrensnummer:

PT/V/0110/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Frankreich Italien Polen

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.