

Spectinomycin 50% Chemifarma, 500 mg/g, polvere per uso in acqua da bere e mangime liquido per suini e broiler

Εξουσιοδοτημένο

- Spectinomycin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Spectinomycin 50% Chemifarma, 500 mg/g, polvere per uso in acqua da bere e mangime liquido per suini e broiler

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Χοίρος

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Χοίρος

- Meat and offal. 20 Ημέρα

-

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 11 Ημέρα

Uso non consentito in galline che producono uova per il consumo umano

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01XX04

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Chemifarma S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/08/1984

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Chemifarma S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

103413

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

22/09/2008

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093972>