

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

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
222.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
444.70 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 5 Día

-

Pollos

- Eggs. no withdrawal period

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FF52

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

1 Frasco de 150 g

1 Frasco de 1,5 Kg

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

V.M.D.

Fecha de autorización de comercialización:

11/12/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4369 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/12/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado