

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

Autorizado

- Spectinomycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pollos de engorde

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Porcino

- Meat and offal. 20 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 11 Día

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

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

QJ01XX04

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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chemifarma S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

30/08/1984

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chemifarma S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

103413

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/09/2008

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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