

INTERSPECTIN-L WS, 222/444 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui ruošti vištoms ir kiaulėms

Autorizado

- Spectinomycin
- Lincomycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

INTERSPECTIN-L WS, 222/444 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui ruošti vištoms ir kiaulėms

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 5 Día
- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in birds, whose eggs are meant for human consumption.

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día
-

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:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Fecha de autorización de comercialización:

7/02/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/19/2516/001-002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/10/2025

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.