

LIN-SPE-MIX 880

Autorisé

- Spectinomycin
- Lincomycin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LIN-SPE-MIX 880

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

293.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

293.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:**Administration dans l'eau de boisson:**

-

Porc

- Viande et abats. 5 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 3 day

Nu se utilizează la păsările care produc ouă pentru consum uman.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01FF52

Conditions de délivrance:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Disponible en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/07/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

230132

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/07/2023

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014103>