

# ESPECTINOCEN 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autorisé

- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

## Product identification

### Dénomination du médicament:

ESPECTINOCEN 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Porc  
Dinde  
Poulet

---

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
609.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Administration dans l'eau de boisson:**

• **Porc**

- Viande et abats. 6 day

• **Dinde**

- Viande et abats. 5 day

• **Poulet**

- Viande et abats. 5 day

- Œufs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano, incluidos los pollitos de reemplazo que estén destinados a la producción de huevos para el consumo humano

---

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

QJ01XX04

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Espagne

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Cenavisa S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Cenavisa S.L.

Cenavisa S.L.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

330 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/05/1992

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Etiquetage

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

## Résumé des caractéristiques du produit

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

## Notice

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/600000054708>