

SPECTOL INJ.

Heimilað

- Lincomycin
- Spectinomycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

SPECTOL INJ.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Sauðkind

Geit

Hundur

Köttur

Hænsn

Kalkúni

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Cattle (suckling calf)

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

Nu se va administra la animalele care produc lapte pentru consum uman.

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

Nu se va administra la animalele care produc lapte pentru consum uman.

Til notkunar undir húð:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

Nu se va administra la găinile care produc ouă pentru consum uman.

•

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FF02

QJ01XX04

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

Crida Pharm S.R.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

27/07/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Crida Pharm S.R.L.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

190307

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/07/2020

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.