

SPECTAM SOLUTION INJECTABLE

Heimilað

- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

SPECTAM SOLUTION INJECTABLE

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hestur

Hestur (meri)

Sauðkind

Geit

Alifuglar

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Til notkunar í skúta

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í enska
116.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 30 dagar
- Mjólk. 3 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Hestur (meri)

- Mjólk. 3 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 30 dagar
- Mjólk. 3 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 30 dagar
- Mjólk. 3 dagar

-

Alifuglar

- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Alifuglar

- Kjöt og innmatur. 30 dagar
- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

Til notkunar í skúta:

-

Alifuglar

- Kjöt og innmatur. 30 dagar
- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

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

QJ01XX04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

24/07/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/1512729 5/1992

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/07/2012

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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