

PNEUMOSPECTIN 50/100 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION FOR CALVES, OVINE, CAPRINE, PORCINE, CHICKENS, TURKEYS, CATS AND DOGS

Heimilað

- Spectinomycin
- Lincomycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PNEUMOSPECTIN 50/100 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION FOR CALVES, OVINE, CAPRINE, PORCINE, CHICKENS, TURKEYS, CATS AND DOGS

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kýr)

Sauðkind

Geit

Svín

Hænsn

Kalkúni

Köttur
Hundur

Leið stjórnýslu:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [gríska](#) [enska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#)

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Solution for injection:

-

Nautgripir (kýr)

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

Uma vez que o intervalo de segurança para o leite não foi determinado, não utilizar em fêmeas produtoras de leite para consumo humano, durante a lactação ou período de secagem nem em futuras produtoras de leite para consumo humano dentro dos 2 meses anteriores ao parto.

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

Uma vez que o intervalo de segurança para o leite não foi determinado, não utilizar em fêmeas produtoras de leite para consumo humano, durante a lactação ou período

de secagem nem em futuras produtoras de leite para consumo humano dentro dos 2 meses anteriores ao parto.

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

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

QJ01FF52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Global Vet Health S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/06/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

S P Veterinaria S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

693/01/13DFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/03/2026

Umsjónarland (RMS):

Portúgal

Ferilsnúmer:

PT/V/0110/001

Þátttökulönd (CMS):

Frakkland Ítalía Pólland

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 (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

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