

File downloaded on 2026-07-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000093431>

QALISPIR

Ekki heimilað

- Spiramycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

QALISPIR

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

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

Hænsn (holdakjúklingur)

Svín

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

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í drykkjarvatn:**

-

Cattle (dairy cattle)

- Kjöt og innmatur. 38 dagar

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati

-

Cattle (suckling calf)

- Kjöt og innmatur. 38 dagar

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati

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

QJ01FA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í ítalska

Aðeins fánlegt í ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Qalian Italia S.r.l.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/02/1989

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Qalian Italia S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

MdS

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/02/1989

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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