

# L-SPEC PULVIS 222 mg/g + 444,7 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA PORCINO Y POLLOS

Registruotas

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

L-SPEC PULVIS 222 mg/g + 444,7 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA PORCINO Y POLLOS

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kiaulė

Naminė višta

### **Naudojimo būdas:**

Naudoti su geriamuoju vandeniu

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų

222.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik Anglų

444.70 miligramai / 1.00 gram(s)

---

### **Vaisto forma:**

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Naudoti su geriamuoju vandeniu:**

- 

##### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- 

##### **Naminė višta**

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

- 

##### **Naminė višta**

- Eggs. no withdrawal period

No utilizar en aves que produzcan o que vayan a producir huevos destinados para el consumo humano.

---

### **Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01FF52

---

### **Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

### **Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Generinio vaisto paraiška, pagal Reglamento (ES) 2019/6 18 straipsnį

---

**Registruotojas:**

V.M.D.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

11/12/2024

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

V.M.D.

Laboratoires Biove

---

**Atsakinga institucija:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Registracijos numeris:**

4369 ESP

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

12/12/2024

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.