

Spectoliphen 100 222 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Registruotas

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Spectoliphen 100 222 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

241.90 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik Anglų

671.30 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Naudoti su geriamuoju vandeniu:

•

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

During treatment, animals should not be slaughtered for human consumption.

- Kiaušinis. no withdrawal period

Do not use in animals producing eggs for human consumption

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

During treatment, animals should not be slaughtered for human consumption.

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 Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Belgium

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Rinkodaros leidimo data:

9/06/1988

Serijos išleidimo gamybos vietos:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Atsakinga institucija:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registracijos numeris:

BE-V142721

Registracijos statuso pasikeitimo data:

5/08/2021

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: 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.