

SACHET REPAS

Autorisert

- SPECTINOMYCIN HYDROCHLORIDE

Product identification

Legemidlets navn:

SACHET REPAS

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

ikke drøvtyggende storfe

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.50 gram / 100.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Oral bruk:**

- ikke drøvtyggende storfe

- Slakt. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA07AA

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

ES

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Spanish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

25/03/2008

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Divasa Farmavic S.A.

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

(AEMPS)

Godkjenningsnummer:

1860 ESP

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

25/03/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055067>