

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

Dopuszczony

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
222.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
444.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie w wodzie do picia:**

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken

- Meat and offal. 5 day

-

Chicken

- Eggs. no withdrawal period

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01FF52

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

V.M.D.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

11/12/2024

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

V.M.D.

Laboratoires Biove

Organ odpowiedzialny:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

4369 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/12/2024

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.