

# L-SPEC 100 S, 33,3 g + 66,6 g, prašak za oralnu otopinu za svinje

Autorizado

- Spectinomycin
- Lincomycin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

L-SPEC 100 S, 33,3 g + 66,6 g, prašak za oralnu otopinu za svinje

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

66.60 grama(s) / 150.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês  
33.30 grama(s) / 150.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó para solução oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Administração na água de bebida:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 1 dia

Životinje se ne smiju klati za hranu tijekom primjene VMP-a.

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01FF52

QJ01XX04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Croácia

---

**Disponibilidade:**

Croácia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

V.M.D.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

16/01/2017

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

V.M.D.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número da autorização:**

UP/I-322-05/23-01/97

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

10/02/2023

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.