

L-SPEC 100 S, 33,3 g + 66,6 g, prařak 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, prařak 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

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.