

L-Spec Pulvis 222 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Product identification

Nome do medicamento:

L-Spec Pulvis 222 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

L-Spec Pulvis 222 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

L-Spec Pulvis 222 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

36.30 grama(s) / 150.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)
99.30 grama(s) / 150.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Withdrawal period by route of administration:

Administração na água de bebida:

- **Pig**

- Meat and offal. 2 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01FF52

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bélgica

Available in:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

24/06/1998

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

V.M.D.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V193164

Data de alteração do estado de autorização:

7/07/2022

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

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085946>