

INTERSPECTIN-L WS, 222/444 mg/g, milteliei geriamajam tirpalui ruošti vištoms ir kiaulėms

Autorizat

- Spectinomycin
- Lincomycin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

INTERSPECTIN-L WS, 222/444 mg/g, milteliei geriamajam tirpalui ruošti vištoms ir kiaulėms

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (broiler)

Porc

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
444.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)
222.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

•

Găină (broiler)

- Carne și organe. 5 zi
- Ou. no withdrawal period

Not authorized for use in birds, whose eggs are meant for human consumption.

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01FF52

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Data autorizației de comercializare:

7/02/2019

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/19/2516/001-002

Data modificării statusului autorizației:

27/10/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.