

ESPECTINOMICINA 300 mg/g GANADEXIL POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Auktoriserad

- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Product identification

Läkemedlets namn:

ESPECTINOMICINA 300 mg/g GANADEXIL POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Svin
Kalkon
Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten

Withdrawal period by route of administration:

Användning i dricksvatten/mjök:

• **Svin**

- Meat and offal. 6 dygn

• **Kalkon**

- Meat and offal. 5 dygn

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano, incluidos los pollitos de reemplazo que estén destinados a la producción de huevos para el consumo humano

• **Tamhöns**

- Meat and offal. 5 dygn

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano, incluidos los pollitos de reemplazo que estén destinados a la producción de huevos para el consumo humano

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01XX04

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Spanien

Available in:

Spanien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#)

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

485 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/07/1992

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

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054768>