

File downloaded on 2026-04-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000037820>

SPECTAM SOLUTION INJECTABLE

Zugelassen

- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

SPECTAM SOLUTION INJECTABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Schwein
Pferd
Stute
Schaf
Ziege
Hausgeflügel

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung
Anwendung in den Nebenhöhlen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
116.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 3 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

•

Stute

- Milch. 3 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 3 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 3 Tag

•

Hausgeflügel

- Eier. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondueuses productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

subkutane Anwendung:

-

Hausgeflügel

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Eier. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondueuses productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

Anwendung in den Nebenhöhlen:

-

Hausgeflügel

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Eier. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondueuses productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01XX04

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)

[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

24/07/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/1512729 5/1992

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/07/2012

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.