

# Spectoliphen 50 mg/ml Injektionslösung für Kälber, Schafe und Schweine

Zugelassen

- Spectinomycin
- Lincomycin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

SPECTOLIKEL 50/100 mg/ml solution for injection for calves, sheep and pigs

Spectoliphen 50 mg/ml Oplossing voor injectie voor kalveren, schapen en varkens

Spectoliphen 50 mg/ml Solution injectable pour veaux, ovins et porcins

Spectoliphen 50 mg/ml Injektionslösung für Kälber, Schafe und Schweine

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Schaf

Schwein

Rind

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

#### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

Milk: not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 23 Tag

---

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

QJ01FF52

---

### **Abgaberegulierung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Belgien

---

**Verfügbar in:**

Belgien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Zulassungsdatum:**

19/11/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V445137

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/11/2013

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Portugal

---

**Verfahrensnummer:**

PT/V/0111/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 8/01/2026

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 8/01/2026

Herunterladen