

File downloaded on 2026-04-10

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

SPECTAM SOLUTION INJECTABLE

Autorisé

- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SPECTAM SOLUTION INJECTABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

Cheval (jument)

Mouton

Chèvre

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie endosinusale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
116.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 30 day
- Lait. 3 day

-

Porc

- Viande et abats. 30 day

-

Cheval

- Viande et abats. 30 day

-

Cheval (jument)

- Lait. 3 day

-

Mouton

- Viande et abats. 30 day
- Lait. 3 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 30 day

- Lait. 3 day

•

Poultry

- Œufs. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 30 day

Voie sous-cutanée:

•

Poultry

- Viande et abats. 30 day

- Œufs. no withdrawal period

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

Voie endosinuale:

•

Poultry

- Viande et abats. 30 day

- Œufs. no withdrawal period

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01XX04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 20 mL

Boîte de 1 flacon de 500 mL contenant 100 mL

Boîte de 1 flacon de 500 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 1 flacon de 100 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/07/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/1512729 5/1992

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/07/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit