

# PNEUMOSPECTIN 50/100 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION FOR CALVES, OVINE, CAPRINE, PORCINE, CHICKENS, TURKEYS, CATS AND DOGS

Autorisé

- Spectinomycin
- Lincomycin

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

PNEUMOSPECTIN 50/100 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION FOR CALVES, OVINE, CAPRINE, PORCINE, CHICKENS, TURKEYS, CATS AND DOGS

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Bovin (vache)

Mouton

Chèvre

Porc

Poulet

Dinde

Chat  
Chien

---

**Voie d'administration:**

Disponibile unicamente en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponibile unicamente en [Anglais](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile unicamente en [Anglais](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Solution for injection:**

- 

**Bovin (vache)**

- Viande et abats. 14 day

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 14 day

Uma vez que o intervalo de segurança para o leite não foi determinado, não utilizar em fêmeas produtoras de leite para consumo humano, durante a lactação ou período de secagem nem em futuras produtoras de leite para consumo humano dentro dos 2 meses anteriores ao parto.

- 

**Chèvre**

- Viande et abats. 14 day

Uma vez que o intervalo de segurança para o leite não foi determinado, não utilizar em fêmeas produtoras de leite para consumo humano, durante a lactação ou período

de secagem nem em futuras produtoras de leite para consumo humano dentro dos 2 meses anteriores ao parto.

- 

**Porc**

- Viande et abats. 14 day

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 14 day

- 

**Dinde**

- Viande et abats. 14 day

---

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

QJ01FF52

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Portugal

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Global Vet Health S.L.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

30/06/2013

---

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

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

693/01/13DFVPT

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

31/03/2026

---

**État membre de référence:**

Portugal

---

**Numéro de procédure:**

PT/V/0110/001

---

**États membres concernés:**

France Italie Pologne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.