

Spectoliphen 100 222 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Autorisé

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Spectoliphen 100 222 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

671.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

•

Poulet

- Viande et abats. 4 day

During treatment, animals should not be slaughtered for human consumption.

- Egg. no withdrawal period

Do not use in animals producing eggs for human consumption

•

Porc

- Viande et abats. 3 day

During treatment, animals should not be slaughtered for human consumption.

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

QJ01FF52

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

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](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/06/1988

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

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V142721

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/08/2021

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 28/02/2026

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 28/02/2026

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 28/02/2026

[Télécharger](#)