

Spectoliphen 100 222 mg/g

Poeder voor gebruik in drinkwater

Toegelaten

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Spectoliphen 100 222 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Varken

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

671.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

•

Kip

- Meat and offal. 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

•

Varken

- Meat and offal. 3 day

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FF52

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Handelsvergunningsdatum:

9/06/1988

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V142721

Datum toelatingswijziging:

5/08/2021

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/02/2026

[Downloaden](#)

Bijsluiters

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/02/2026

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/02/2026

[Downloaden](#)