

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

Autorizat

- Spectinomycin
- Lincomycin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Oaie

Porc

Bovine

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

---

### Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

#### Administrare intramusculară:

- 

##### Oaie

- Carne și organe. 15 zi

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

- 

##### Porc

- Carne și organe. 14 zi

- 

##### Bovine

- Carne și organe. 23 zi

---

### Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01FF52

---

### Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### Status autorizație:

Valid

---

### Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Belgium

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Data autorizației de comercializare:**

19/11/2013

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numărul autorizației:**

BE-V445137

---

**Data modificării statusului autorizației:**

19/11/2013

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

PT/V/0111/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.