

# Spectoliphen 100 222 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

Ima dovoljenje  
za promet

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Spectoliphen 100 222 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

671.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Farmaceutska oblika:**

Prašek za dajanje v vodo za pitje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Dajanje v vodo za pitje:**

- 

#### **Chicken**

- 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

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 3 day

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

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01FF52

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Belgium

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

9/06/1988

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Pristojni organ:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

BE-V142721

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

5/08/2021

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.