

# L-SPEC, süstelahus

Autoriseret

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

L-SPEC, süstelahus

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Kalv, præ-drøvtyggende

Svin

Får

Ged

Hund

Kat

---

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

54.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

149.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

•

**Kalv, præ-drøvtyggende**

- Meat and offal. 21 dag

•

**Svin**

- Meat and offal. 14 dag

•

**Får**

- Meat and offal. 15 dag

- Milk. no withdrawal period

Mitte manustada lammastele ja kitsedele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

•

**Ged**

- Meat and offal. 15 dag

- Milk. no withdrawal period

Mitte manustada lammastele ja kitsedele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01FF52

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

V.M.D.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

25/09/2017

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

V.M.D.

---

**Ansvarlig myndighed:**

State Agency Of Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

2050

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

25/09/2017

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.