

# L-SPEC, süstelahus

Zugelassen

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

L-SPEC, süstelahus

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Schwein

Schaf

Ziege

Hund

Katze

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

54.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

149.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Kalb, noch nicht wiederkäuend**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

- Milch. no withdrawal period

Mitte manustada lammastele ja kitsedele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

- Milch. no withdrawal period

Mitte manustada lammastele ja kitsedele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01FF52

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Estland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

V.M.D.

---

**Zulassungsdatum:**

25/09/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

V.M.D.

---

**Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

2050

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/09/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.