

L-Spec Pulvis 222 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Autorisiert

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

L-Spec Pulvis 222 mg/g Poeder voor gebruik in drinkwater

L-Spec Pulvis 222 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson

L-Spec Pulvis 222 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
36.30 gram(s) / 150.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)
99.30 gram(s) / 150.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

**Withdrawal period by route of administration:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

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

QJ01FF52

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Available in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

24/06/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

V.M.D.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V193164

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/01/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)