

# L-SPEC, süstelahus

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

L-SPEC, süstelahus

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Terneros prerrumiantes

Porcino

Ovino

Caprino

Perros

Gatos

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

54.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

149.10 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

•

**Terneros prerrumiantes**

- Meat and offal. 21 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

•

**Ovino**

- Meat and offal. 15 Día

- Milk. no withdrawal period

Mitte manustada lammastele ja kitsedele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

•

**Caprino**

- Meat and offal. 15 Día

- Milk. no withdrawal period

Mitte manustada lammastele ja kitsedele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01FF52

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Estonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

V.M.D.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/09/2017

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

V.M.D.

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

2050

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/09/2017

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.