

L-Spec Inj. 50 mg/ml Oplossing voor injectie

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

L-Spec Inj. 50 mg/ml Oplossing voor injectie

L-Spec Inj. 50 mg/ml Solution injectable

L-Spec Inj. 50 mg/ml Injektionslösung

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

54.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

149.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****• Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01FF52

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bélgica

Available in:

Bélgica

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

24/06/1998

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

V.M.D.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V193076

Fecha del cambio de estado de la autorización:

6/02/2024

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085945>