

# L-SPEC, süstelahus

Toegelaten

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

L-SPEC, süstelahus

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Niet-herkauwende kalveren

Varken

Schaap

Geit

Hond

Kat

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

54.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

149.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Niet-herkauwende kalveren**

- Meat and offal. 21 day

•

**Varken**

- Meat and offal. 14 day

•

**Schaap**

- Meat and offal. 15 day

- Milk. no withdrawal period

Mitte manustada lammastele ja kitsedele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

•

**Geit**

- Meat and offal. 15 day

- Milk. no withdrawal period

Mitte manustada lammastele ja kitsedele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01FF52

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Estland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in Estlands

Alleen beschikbaar in Estlands

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands  
Norwegian

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Norwegian

---

**Handelsvergunninghouder:**

V.M.D.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

25/09/2017

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

V.M.D.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Agency Of Medicines

---

**Vergunningsnummer:**

2050

---

**Datum toelatingswijziging:**

25/09/2017

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.