

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

Geautoriseerd

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

## Product identification

### Naam van het geneesmiddel:

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

### Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

### Doeldiersoort(en):

Varken

### Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

## Product details

### Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

36.30 gram(s) / 150.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
99.30 gram(s) / 150.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor gebruik in drinkwater

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**In drinking water use:**

• **Varken**

- Meat and offal. 2 day

---

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

:

QJ01FF52

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

België

---

**Available in:**

België

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

V.M.D.

---

**Marketing authorisation date:**

24/06/1998

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

V.M.D.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Toelatingsnummer:**

BE-V193164

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

7/07/2022

---

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

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Published on: 25/01/2024

[Downloaden](#)

## Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Published on: 25/01/2024

[Downloaden](#)

## Etikettering

Nederlands (PDF)

Published on: 25/01/2024

[Downloaden](#)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085946>