

# Linspec 50/100 mg/ml Solution for injection for dogs, cats, pigs and pre-ruminant calves

Ikke  
autorisert

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Linspec 50/100 mg/ml Solution for injection for dogs, cats, pigs and pre-ruminant calves

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

storfe

hund

katt

gris

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
54.49 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
151.20 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intramuskulær bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 21 dag

- 

#### **gris**

- Slakt. 14 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01FF52

---

### **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Overgitt-fracfalt

---

### **Autorisert i:**

FR

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

4/10/2010

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Cenavisa S.L.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/4226186 9/2010

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

20/09/2024

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0238/001

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.