

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

Ej  
godkänd

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Hund

Katt

Svin

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
54.49 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
151.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Nöt**

- Meat and offal. 21 dygn

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 14 dygn

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01FF52

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Avregistrerad

---

### **Godkänd i:**

Portugal

---

### **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Godkännandedatum:**

15/10/2013

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Cenavisa S.L.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkännandenummer:**

732/01/13DFVPT

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

1/12/2015

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0238/001

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.