

L.S. Injection solution for injection for calves (pre-ruminant), sheep, goats, pigs, birds and dogs

Registrováno

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

L.S. Injection solution for injection for calves (pre-ruminant), sheep, goats, pigs, birds and dogs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (neruminující telata)

Ovce

Koza

Prase

Pes

Kuře

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot (neruminující telata)

- Meat. 14 day

- Liver. 21 day

- Kidney. 21 day

-

Ovce

- Meat. 14 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

- Liver. 21 day

- Kidney. 21 day

-

Koza

- Meat. 14 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

- Liver. 21 day

- Kidney. 21 day

•

Prase

- Meat. 14 day

- Liver. 21 day

- Kidney. 14 day

Subkutánní podání:

•

Kuře

- Meat. 14 day

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

- Liver. 21 day

- Kidney. 21 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01FF52

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Bulharsko

Dostupné v:

Bulharsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Portuguese](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Kepro B.V.

Datum registrace:

2/06/2010

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Kepro B.V.

Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-2528

Datum změny stavu registrace:

2/06/2010

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.