

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

Autoriseret

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv, præ-drøvtyggende

Får

Ged

Svin

Hund

Høns

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Kalv, præ-drøvtyggende

- Meat. 14 dag
- Liver. 21 dag
- Kidney. 21 dag

•

Får

- Meat. 14 dag

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

- Liver. 21 dag
- Kidney. 21 dag

•

Ged

- Meat. 14 dag

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

- Liver. 21 dag

- Kidney. 21 dag

•

Svin

- Meat. 14 dag

- Liver. 21 dag

- Kidney. 14 dag

Subkutan anvendelse:

•

Høns

- Meat. 14 dag

Ne se разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

- Liver. 21 dag

- Kidney. 21 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01FF52

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Bulgaria

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Kepto B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

2/06/2010

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Kepto B.V.

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-2528

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/06/2010

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.