

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

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros prerrumiantes

Ovino

Caprino

Porcino

Perros

Pollos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en English
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en English
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Terneros prerrumiantes

- Meat. 14 Día
- Liver. 21 Día
- Kidney. 21 Día

•

Ovino

- Meat. 14 Día

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

- Liver. 21 Día
- Kidney. 21 Día

•

Caprino

- Meat. 14 Día

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

- Liver. 21 Día

- Kidney. 21 Día

•

Porcino

- Meat. 14 Día

- Liver. 21 Día

- Kidney. 14 Día

Vía subcutánea:

•

Pollos

- Meat. 14 Día

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

- Liver. 21 Día

- Kidney. 21 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FF52

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Disponible en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Kepro B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

2/06/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Kepro B.V.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2528

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/06/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.