

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

Myönnetty

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (vasikka, ei-märehtivä)

Lamma

Vuohi

Sika

Koira

Kana

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Nauta (vasikka, ei-märehtivä)

- Meat. 14 day
- Liver. 21 day
- Kidney. 21 day

-

Lammas

- Meat. 14 day

He se разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

- Liver. 21 day
- Kidney. 21 day

-

Vuohi

- Meat. 14 day

He se разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

- Liver. 21 day

- Kidney. 21 day

•

Sika

- Meat. 14 day

- Liver. 21 day

- Kidney. 14 day

Ihon alle:

•

Kana

- Meat. 14 day

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

- Liver. 21 day

- Kidney. 21 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01FF52

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Bulgaria

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Portuguese](#)

Myyntiluvan haltija:

Kepro B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

2/06/2010

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Kepro B.V.

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-2528

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

2/06/2010

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhtenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällyksmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.