

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

Autorisé

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (pré-ruminant)

Mouton

Chèvre

Porc

Chien

Poulet

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovin (pré-ruminant)

- Chair et peau. 14 day
- Foie. 21 day
- Rein. 21 day

•

Mouton

- Chair et peau. 14 day

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

- Foie. 21 day
- Rein. 21 day

•

Chèvre

- Chair et peau. 14 day

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

- Foie. 21 day

- Rein. 21 day

•

Porc

- Chair et peau. 14 day

- Foie. 21 day

- Rein. 14 day

Voie sous-cutanée:

•

Poulet

- Chair et peau. 14 day

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

- Foie. 21 day

- Rein. 21 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01FF52

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Disponible en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Portuguese

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Kepro B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/06/2010

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Kepro B.V.

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2528

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/06/2010

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.