

L.S. INJECTION

Felhatalmazott

- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate
- Lincomycin hydrochloride monohydrate

Product identification

Készítmény neve:

L.S. INJECTION

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

juh

kecske

sertés

kutya

csirke

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el English
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscularis alkalmazás:

• **kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú**

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

• **juh**

- Meat. 14 day

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

- Liver. 21 day
- Kidney. 21 day

• **kecske**

- Meat. 14 day

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

- Liver. 21 day
- Kidney. 21 day

• **sertés**

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

• **kutya**

Subcutan alkalmazás:

• **csirke**

- Meat. 14 day

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

- Liver. 21 day

- Kidney. 21 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01FF52

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Bulgaria

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Kepro B.V.

Marketing authorisation date:

3/06/2010

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Kepro B.V.

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-2528

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

3/06/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000068205>