

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

Heimilað

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Sauðkind

Geit

Svín

Hundur

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Kjöt. 14 dagar
- Liver. 21 dagar
- Kidney. 21 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt. 14 dagar

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

- Liver. 21 dagar
- Kidney. 21 dagar

-

Geit

- Kjöt. 14 dagar

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

- Liver. 21 dagar
- Kidney. 21 dagar

-

Svín

- Kjöt. 14 dagar
- Liver. 21 dagar
- Kidney. 14 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Hænsn

- Kjöt. 14 dagar

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

- Liver. 21 dagar
- Kidney. 21 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FF52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Fáanlegt í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Bulgarian

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [Portuguese](#)

Markaðsleyfishafi:

Kepto B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

2/06/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Kepto B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2528

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/06/2010

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.