

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

Autorizzato

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

L.S. Injection инжекционен разтвор за телета (с неразвити предстомашия), овце, кози, прасета, птици и кучета

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (preruminante)

Ovino

Caprino

Suino

Cane

polli

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Bovini (preruminante)

- carne. 14 giorno
- fegato. 21 giorno
- rene. 21 giorno

-

Ovino

- carne. 14 giorno

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

- fegato. 21 giorno
- rene. 21 giorno

-

Caprino

- carne. 14 giorno

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

- fegato. 21 giorno
- rene. 21 giorno

-

Suino

- carne. 14 giorno
- fegato. 21 giorno
- rene. 14 giorno

Uso sottocutaneo:

-

polli

- carne. 14 giorno

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

- fegato. 21 giorno
- rene. 21 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FF52

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Disponibile in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Kepto B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/06/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Kepto B.V.

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2528

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/06/2010

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.