

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

Registruotas

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Neatrajojantys veršeliai

Avis

Ožka

Kiaulė

Šuo

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

50.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Neatiraušiantys veršeliai

- Mėsa. 14 d.

- Liver. 21 d.

- Kidney. 21 d.

-

Avis

- Mėsa. 14 d.

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

- Liver. 21 d.

- Kidney. 21 d.

-

Ožka

- Mėsa. 14 d.

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

- Liver. 21 d.

- Kidney. 21 d.

•

Kiaulė

- Mėsa. 14 d.

- Liver. 21 d.

- Kidney. 14 d.

Leisti po oda:

•

Naminė višta

- Mėsa. 14 d.

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

- Liver. 21 d.

- Kidney. 21 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01FF52

Tiekimo teisinis statusas:

Paroduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Bulgaria

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Bulgarų

Pateikiama tik Bulgarų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Portugalų

Registruotojas:

Kepto B.V.

Rinkodaros leidimo data:

2/06/2010

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Kepto B.V.

Atsakinga institucija:

Bulgarian Food Safety Authority

Registracijos numeris:

0022-2528

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/06/2010

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklinimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.