

L.S. INJECTION

Autorisert

- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate
- Lincomycin hydrochloride monohydrate

Product identification

Legemidlets navn:

L.S. INJECTION

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

ikke drøvtyggende storfe

sau

geit

gris

hund

kylling

Administrering:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i English
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

• **ikke drøvtyggende storfe**

- Kjøtt. 14 dag
- Lever. 21 dag
- Nyre. 21 dag

• **sau**

- Kjøtt. 14 dag

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

- Lever. 21 dag
- Nyre. 21 dag

• **geit**

- Kjøtt. 14 dag

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

- Lever. 21 dag
- Nyre. 21 dag

• **gris**

- Kjøtt. 14 dag
- Lever. 21 dag
- Nyre. 14 dag

• **hund**

Subkutan bruk:

• **kylling**

- Kjøtt. 14 dag

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

- Lever. 21 dag

- Nyre. 21 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FF52

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

BG

Available in:

BG

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Bulgarian

Tilgjengelig bare i Bulgarian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i English

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Kepro B.V.

Marketing authorisation date:

3/06/2010

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Kepro B.V.

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-2528

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

3/06/2010

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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