

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

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat. 14 dia
- Liver. 21 dia
- Kidney. 21 dia

-

Sheep

- Meat. 14 dia

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

- Liver. 21 dia
- Kidney. 21 dia

-

Goat

- Meat. 14 dia

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

- Liver. 21 dia
- Kidney. 21 dia

-

Pig

- Meat. 14 dia
- Liver. 21 dia
- Kidney. 14 dia

Via subcutânea:

-

Chicken

- Meat. 14 dia

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

- Liver. 21 dia
- Kidney. 21 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FF52

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Disponibilidade:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido de AIM bibliográfico (completo)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Kepro B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

2/06/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Kepro B.V.

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2528

Data da alteração do estado de autorização:

2/06/2010

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.