

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

Godkänd

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

Får

Get

Svin

Hund

Tamhöns

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

- Meat. 14 dygn
- Liver. 21 dygn
- Kidney. 21 dygn

•

Får

- Meat. 14 dygn

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

- Liver. 21 dygn
- Kidney. 21 dygn

•

Get

- Meat. 14 dygn

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

- Liver. 21 dygn

- Kidney. 21 dygn

•

Svin

- Meat. 14 dygn

- Liver. 21 dygn

- Kidney. 14 dygn

Subkutan användning:

•

Tamhöns

- Meat. 14 dygn

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

- Liver. 21 dygn

- Kidney. 21 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FF52

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Bulgarien

Tillgänglig i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska portugisiska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Kepro B.V.

Godkännandedatum:

2/06/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Kepro B.V.

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-2528

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/06/2010

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.