

# РҮАНОСИД, инјекцис тирпалас

Разрешен

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

## Product identification

**Име на ветеринарномедицински продукт:**

РҮАНОСИД, инјекцис тирпалас

---

**Активна субстанција:**

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

---

**Видове животни, за които е предначен вмп:**

свиня

теле

куче

котка

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

---

## Product details

**Активна субстанција / Концентрация :**

Налично само на [English](#)

56.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

151.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Withdrawal period by route of administration:****Интрамускулно приложение:**

- **свиня**

- Meat. 21 day

- **теле**

- Meat. 21 day

- **куче**

- **котка**

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01FF52

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [Lithuanian](#)

Налично само на [Lithuanian](#)

Налично само на [Lithuanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Marketing authorisation date:**

10/01/1996

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Отговорен орган:**

State Food And Veterinary Service

---

**Номер на лиценза:**

LT/2/96/0278/001-003

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

15/04/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

RV0278.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096413>