

CENMICIN SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride
- Spectinomycin sulfate

Product identification

Nombre del medicamento:

CENMICIN SOLUCION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

54.60 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

129.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Bovino**

- Meat and offal. 21 Día
- Milk. no withdrawal period

Leche :No usar en animales para consumo humano

• **Ovino**

- Meat and offal. 21 Día
- Milk. no withdrawal period

Leche :No usar en animales para consumo humano

• **Porcino**

- Meat and offal. 21 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01FF52

Régimen jurídico de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

Caja con 12 viales de 500 ml

Caja con 10 viales de 250 ml

Caja con 10 viales de 100 ml

Caja con 1 vial de 500 ml

Caja con 1 vial de 250 ml

Caja con 1 vial de 100 ml

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Cenavisa S.L.

Marketing authorisation date:

22/06/1988

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

2628 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

27/09/2012

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

Documents

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055452>