

PYANOSID, geriamieji milteliai

Autorizzato

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PYANOSID, geriamieji milteliai

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

689.11 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

258.01 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione in acqua da bere:**

-

Suino

- carni e frattaglie. 8 giorno

During treatment it is not authorized to slaughter animals and use them for human consumption.

-

polli

- carni e frattaglie. 8 giorno

During treatment it is not authorized to slaughter animals and use them for human consumption.

- uova. no withdrawal period

Not authorized for use in chickens, whose eggs will be used for human consumption.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FF52

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Lithuanian

Disponibile solo in Lithuanian

Disponibile solo in Lithuanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/04/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/07/1743/001-003

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/04/2012

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

Documenti

RV1743.pdf