

# PYANOSID, injectie in tirpalas

Geautoriseerd

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

PYANOSID, injectie in tirpalas

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

Kalveren

Hond

Kat

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

56.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

151.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramusculair gebruik:**

- **Varken**

- Meat. 21 day

- **Kalveren**

- Meat. 21 day

- **Hond**

- **Kat**

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01FF52

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Litouwen

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Marketing authorisation date:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Food And Veterinary Service

---

**Toelatingsnummer:**

LT/2/96/0278/001-003

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

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>