

# PYANOSID, injecinis tirpalas

Autorizado

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

## Product identification

### Nome do medicamento:

PYANOSID, injecinis tirpalas

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via intramuscular

---

## Product details

### **Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)  
56.70 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)  
151.20 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Via intramuscular:**

- **Pig**

- Meat. 21 dia

- **Cattle (calf)**

- Meat. 21 dia

- **Dog**

- **Cat**

---

### **Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QJ01FF52

---

### **Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Lituânia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Lithuanian](#)

Disponível apenas em [Lithuanian](#)

Disponível apenas em [Lithuanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Marketing authorisation date:**

10/01/1996

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

LT/2/96/0278/001-003

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

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>