

# PYANOSID, injecinis tirpalas

Autorizat

- Lincomycin hydrochloride monohydrate
- Spectinomycin sulfate tetrahydrate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

PYANOSID, injecinis tirpalas

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc

Vițel

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

56.70 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

151.20 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Porc**

- Carne. 21 zi

•

**Vițel**

- Carne. 21 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01FF52

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Lithuania

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Data autorizației de comercializare:**

10/01/1996

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

LT/2/96/0278/001-003

---

**Data modificării statusului autorizației:**

13/07/2009

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.