

# CENMICIN-LC (5+10)G/100ML, ενέσιμο διάλυμα

Autorizat

- Lincomycin
- Spectinomycin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

CENMICIN-LC (5+10)G/100ML, ενέσιμο διάλυμα

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Porc

Oaie

Capră

Păsări de curte

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

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

#### **Administrare intramusculară:**

•

#### **Bovine**

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 2 zi

•

#### **Porc**

- Carne și organe. 14 zi

•

#### **Oaie**

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 2 zi

•

#### **Capră**

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 2 zi

•

#### **Păsări de curte**

- Carne și organe. 14 zi

- 

### **Câine**

- Carne și organe. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

- 

### **Pisică**

- Carne și organe. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

## **Administrare subcutanată:**

- 

### **Bovine**

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 2 zi

- 

### **Porc**

- Carne și organe. 14 zi

- 

### **Oaie**

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 2 zi

- 

### **Capră**

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 2 zi

- 

### **Păsări de curte**

- Carne și organe. 14 zi

- 

### **Câine**

- Carne și organe. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

•

## **Pisică**

- Carne și organe. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

---

### **Codul anatomic therapeutic 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](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

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

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Portugheză](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

A. Nikolakopoulos S.A.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

18/11/1992

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Cenavisa S.L.

---

**Autoritatea responsabilă:**

National Organization For Medicines

---

**Numărul autorizației:**

21232/19-11-1992/K-0065001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/05/1996

---

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