

PYANOSID, geriamieji milteliai

Oprávněný

- Spectinomycin sulfate tetrahydrate
- Lincomycin hydrochloride

Product identification

Názov lieku:

PYANOSID, geriamieji milteliai

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

689.11 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

258.01 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Prášok na podanie v pitnej vode

Withdrawal period by route of administration:

Podanie v pitnej vode:

• **Pig**

- Meat and offal. 8 day

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

• **Chicken**

- Meat and offal. 8 day

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

- Egg. no withdrawal period

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01FF52

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Litva

Opis balenia:

Dostupné len v [Lithuanian](#)

Dostupné len v [Lithuanian](#)

Dostupné len v [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zodpovedný orgán:

State Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

LT/2/07/1743/001-003

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/04/2012

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

Documents

RV1743.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098709>