

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

Godkänd

- Lincomycin
- Spectinomycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Får

Get

Fjäderfä

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 14 dygn
- Milk. 2 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 14 dygn

•

Får

- Meat and offal. 14 dygn
- Milk. 2 dygn

•

Get

- Meat and offal. 14 dygn
- Milk. 2 dygn

•

Fjäderfä

- Meat and offal. 14 dygn

-

Hund

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Katt

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 14 dygn
- Milk. 2 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 14 dygn

-

Får

- Meat and offal. 14 dygn
- Milk. 2 dygn

-

Get

- Meat and offal. 14 dygn
- Milk. 2 dygn

-

Fjäderfä

- Meat and offal. 14 dygn

-

Hund

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

•

Katt

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FF52

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska portugisiska

Innehavare av godkännande för försäljning:

A. Nikolakopoulos S.A.

Godkännandedatum:

18/11/1992

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Cenavisa S.L.

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

21232/19-11-1992/K-0065001

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/05/1996

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet