

# Pendistrep, 200 mg/mL, 250 mg/mL, suspenzija za injekciju, za goveda, ovce, svinje i konje koji se ne koriste za hranu

Zugelassen

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Pendistrep, 200 mg/mL, 250 mg/mL, suspenzija za injekciju, za goveda, ovce, svinje i konje koji se ne koriste za hranu

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Schwein

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

342.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Infektionssuspension

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

•

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 6 Tag

•

##### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 6 Tag

•

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- 

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QJ01RA01

---

### **Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Kroatien

---

**Verfügbar in:**

Kroatien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

14/03/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

UP/I-322-05/21-01/204

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/04/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.