

# PENTOMYCIN, 200/250 mg/mL, suspension za injekciju, za goveda, ovce i svinje

Zugelassen

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

PENTOMYCIN, 200/250 mg/mL, suspension za injekciju, za goveda, ovce i svinje

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

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

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

Nije odobrena primjena ovcama čije se mlijeko koristi za hranu.

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- 

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01RA01

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Kroatien

---

**Packungsbeschreibung:**

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:**

Univet Limited

---

### **Zulassungsdatum:**

24/10/2019

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Univet Limited

---

### **Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Zulassungsnummer:**

UP/I-322-05/13-01/379

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/03/2026

---

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.