

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

Εγκεκριμένο

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Χοίρος

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
342.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Γάλα. 6 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Γάλα. 6 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 28 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01RA01

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά  
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Croatia

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

14/03/2021

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Αριθμός έγκρισης:**

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

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

5/04/2024

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.