

Pendistrep, 200 mg/mL, 250 mg/mL, suspensión para inyección, para ganado, ovejas, cerdos y caballos que no se utilizan para alimentación

Autorizado

- Benzilpenicilina procaína monohidrato
- Dihidroestreptomicina sulfato

Product identification

Nombre del medicamento:

Pendistrep, 200 mg/mL, 250 mg/mL, suspensión para inyección, para ganado, ovejas, cerdos y caballos que no se utilizan para alimentación

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Caballos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
342.70 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• Bovino

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. 6 Día

• Ovino

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. 6 Día

• Porcino

- Meat and offal. 28 Día

• Caballos no destinados a consumo humano

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01RA01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Croacia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

14/03/2021

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

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

Fecha del cambio de estado de la autorización:

14/03/2021

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000081369>