

PENDISTREP suspensão injetável

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Product identification

Nombre del medicamento:

PENDISTREP suspensão injetável

Principio activo:

Disponível unicamente en [English](#)

Disponível unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Ovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponível unicamente en [English](#)

200000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponível unicamente en [English](#)

250.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****• Bovino**

- Meat and offal. 30 Día

- Milk. 3 Día

• Porcino

- Meat and offal. 30 Día

• Caballos

- Meat and offal. 0 Hora(s)

Não administrar a equinos cuja carne se destine ao consumo humano

• Ovino

- Meat and offal. 30 Día

Não administrar a ovinos cujo leite se destine ao consumo humano

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01RA01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

Descripción del empaquetado:

Disponível únicamente en [Portuguese](#)

Disponível únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)
Disponible únicamente en [Portuguese](#)
Disponible únicamente en [Portuguese](#)
Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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:

lapsa Portuguesa Pecuaria Lda.

Marketing authorisation date:

19/08/1999

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

51201

Fecha del cambio de estado de la autorización:

1/12/2017

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091842>