

# PENDISTREP 200 mg/ml + 250 mg/ml injection suspension for cattle, sheep, goats and pigs

Autorisé

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

PENDISTREP 200 mg/ml + 250 mg/ml injection suspension for cattle, sheep, goats and pigs

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

Cheval

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 28 day
- Lait. 3 day

- 

#### **Mouton**

- Viande et abats. 28 day
- Lait. 3 day

- 

#### **Chèvre**

- Viande et abats. 28 day
- Lait. 3 day

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 28 day

- 

#### **Cheval**

- Viande et abats. no withdrawal period

Не се разрешава употребата при коне, чието месо е предназначено за консумация от хора.

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CE30

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Bulgarie

---

**Disponible en:**

Bulgarie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

17/07/2008

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-2097

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

17/07/2008

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.