

Pendistrep, 200 mg/mL, 250 mg/mL, sospensione per iniezione, per bovini, ovini, suini e cavalli che non sono destinati all'alimentazione

Autorizzato

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Pendistrep, 200 mg/mL, 250 mg/mL, sospensione per iniezione, per bovini, ovini, suini e cavalli che non sono destinati all'alimentazione

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

342.70 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 28 giorno

- latte. 6 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 28 giorno

- latte. 6 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 28 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01RA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Croazia

Disponibile in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Croatian

Disponibile solo in Croatian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Syva S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/03/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Syva S.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

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

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/04/2024

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.