

PENDISTREP suspensão injetável

Autorizzato

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PENDISTREP suspensão injetável

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cavallo

Ovino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

250.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 30 giorno

- latte. 3 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 30 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 ora

Não administrar a equinos cuja carne se destine ao consumo humano

•

Ovino

- carni e frattaglie. 30 giorno

Não administrar a ovinos cujo leite se destine ao consumo humano

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:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Portuguese](#)

Disponibile solo in [Portuguese](#)

Disponibile solo in [Portuguese](#)

Disponibile solo in [Portuguese](#)

Disponibile solo in [Portuguese](#)

Disponibile solo in [Portuguese](#)

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:

lapsa Portuguesa Pecuaria Lda.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/08/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Syva S.A.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

51201

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/12/2017

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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