

# 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](http://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.