

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

Toegelaten

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Schaap

Geit

Varken

Paard

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Rund**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 3 day

- 

#### **Schaap**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 3 day

- 

#### **Geit**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 3 day

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 28 day

- 

#### **Paard**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01CE30

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Bulgarije

---

**Beschikbaar in:**

Bulgarije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

17/07/2008

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Vergunningsnummer:**

0022-2097

---

**Datum toelatingswijziging:**

17/07/2008

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

## Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.