

Pendistrep, 200 mg/mL, 250 mg/mL, suspensija za injekciju, za goveda, ovce, svinje i konje koji se ne koriste za hranu

Autorizat

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Pendistrep, 200 mg/mL, 250 mg/mL, suspensija za injekciju, za goveda, ovce, svinje i konje koji se ne koriste za hranu

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
342.70 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 6 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 6 zi

-

Porc

- Carne și organe. 28 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01RA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Croatia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Syva S.A.

Data autorizației de comercializare:

14/03/2021

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Syva S.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

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

Data modificării statusului autorizației:

5/04/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.