

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

Autorizat

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Porc

Cal

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
250.00 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
- Milk. 3 zi

- 

#### **Oaie**

- Carne și organe. 28 zi
- Milk. 3 zi

- 

#### **Capră**

- Carne și organe. 28 zi
- Milk. 3 zi

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 28 zi

- 

#### **Cal**

- Carne și organe. no withdrawal period

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

---

**Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01CE30

---

**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](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Bulgaria

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

---

## 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](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

17/07/2008

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numărul autorizației:**

0022-2097

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/07/2008

---

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

Prospectul

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

Etichetarea

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