

# Pendistrep injekció A.U.V.

Autorizat

- Dihydrostreptomycin sulfat
- Benzylpenicillin procaine

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Pendistrep injekció A.U.V.

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

### 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](#)

200000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intramusculară:**

- 

**Bovine**

- Lapte. 72 oră
- Carne și organe. 28 zi

- 

**Oaie**

- Lapte. 72 oră
- Carne și organe. 28 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 28 zi
- 

**Codul anatomic terapeutic 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:**

Hungary

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

---

## 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:

24/06/2003

---

### Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Syva S.A.

---

### Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

### Data modificării statusului autorizației:

24/06/2003

---

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