

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

Godkänd

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Får

Get

Svin

Häst

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Nöt**

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

- 

#### **Får**

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

- 

#### **Get**

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

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 28 dygn

- 

#### **Häst**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01CE30

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Bulgarien

---

**Tillgänglig i:**

Bulgarien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Godkännandedatum:**

17/07/2008

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkännandenummer:**

0022-2097

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

17/07/2008

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.