

# PenStrep-400, 200.000 IU/ml + 200 mg/ml инжекционна суспензия за говеда, овце, кози и свине

Разрешен

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

PenStrep-400, 200.000 IU/ml + 200 mg/ml инжекционна суспензия за говеда, овце, кози и свине

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

коза

свиня

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамускулно приложение:

•

#### говеда

- Meat and offal. 21 day
- Kidney. 45 day
- Milk. 3 day

•

#### овца

- Meat and offal. 21 day
- Kidney. 45 day
- Milk. 3 day

•

#### коза

- Meat and offal. 21 day
- Kidney. 45 day
- Milk. 3 day

•

#### свиня

- Meat and offal. 21 day

- Kidney. 45 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01RA01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Тип II многодозови стъклени флакони от 100 мл, затворени с нитрил гумени запушалки и алуминиеви капачки

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

11/02/2002

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Отговорен орган:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0022-1729

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

11/01/2007

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка