

# Penstrep-ject, suspensie voor injectie

Autoriseret

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Penstrep-ject, suspensie voor injectie

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Svin

Pattegris

Kalv

Får

Lam

Hund

Kat

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intramuskulær anvendelse:

- 

##### Kvæg

- Milk. 5 dag

- Meat and offal. 56 dag

- 

##### Svin

- Meat and offal. 49 dag

- 

##### Pattegris

- Meat and offal. 49 dag

- 

##### Kalv

- Meat and offal. 56 dag

- 

##### Får

- Meat and offal. 56 dag

- 

##### Lam

- Meat and offal. 56 dag

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Milk. 5 dag
- Meat and offal. 56 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 49 dag

- 

**Pattegris**

- Meat and offal. 49 dag

- 

**Kalv**

- Meat and offal. 56 dag

- 

**Får**

- Meat and offal. 56 dag

- 

**Lam**

- Meat and offal. 56 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01RA01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Dopharma Research B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

30/08/2007

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Dopharma International B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

REG NL 100679

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

16/07/2019

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.