

# Penstrep-400, süstesuspensioon veistele, sigadele ja lammastele

Autoriseret

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Penstrep-400, süstesuspensioon veistele, sigadele ja lammastele

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Svin

Får

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 30 dag

- Milk. 4 dag

•

**Svin**

- Meat and offal. 30 dag

•

**Får**

- Meat and offal. 30 dag

- Milk. no withdrawal period

Mitte manustada lammastele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

---

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

QJ01RA01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

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

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

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

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

---

## 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:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

14/12/2009

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

### **Ansvarlig myndighed:**

State Agency Of Medicines

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

1582

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

14/12/2009

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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