

# LV Penstrep-400 suspensija injekcijām liellopiem, aitām, kazām un cūkām

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

LV Penstrep-400 suspensija injekcijām liellopiem, aitām, kazām un cūkām

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Schaf

Ziege

Schwein

Rind

---

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

#### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 45 Tag

- Milch. 3 Tag

- 

#### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 45 Tag

- Milch. 3 Tag

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 45 Tag

- 

#### **Rind**

- Milch. 3 Tag

- Fleisch und Innereien. 45 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01RA01

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Lettland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Zulassungsdatum:**

28/05/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

V/NRP/12/0043

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/05/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.