

# PenStrep-400, 200.000 IU/ml + 200 mg/ml suspension for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Zugelassen

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

PenStrep-400, 200.000 IU/ml + 200 mg/ml suspension for injection for cattle, sheep, goats and pigs

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

Schaf

Ziege

Schwein

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

---

### Darreichungsform:

Injektionssuspension

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intramuskuläre Anwendung:

- 

##### Rind

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Niere. 45 Tag
- Milch. 3 Tag

- 

##### Schaf

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Niere. 45 Tag
- Milch. 3 Tag

- 

##### Ziege

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Niere. 45 Tag
- Milch. 3 Tag

- 

##### Schwein

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

- Niere. 45 Tag

---

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

QJ01RA01

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Bulgarien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in bulgarisch

---

## 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 B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

11/02/2002

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-1729

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/01/2007

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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