

# Pro Penstrep Suspension for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Εξουσιοδοτημένο

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Pro Penstrep Suspension for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

---

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

### Είδη ζώων:

Βοοειδή

Πρόβατο

Χοίρος

---

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

---

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)  
292.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- Γάλα. 72 Ώρα

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01RA01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Interchem (Ireland) Limited

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

10/02/2012

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Interchem (Ireland) Limited

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

VPA10555/007/001

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

10/02/2012

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064452>