

# Penstrep-400, süstesuspensioon veistele, sigadele ja lammastele

Εγκεκριμένο

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Penstrep-400, süstesuspensioon veistele, sigadele ja lammastele

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 30 Ημέρα
- Γάλα. 4 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 30 Ημέρα

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 30 Ημέρα
- Γάλα. no withdrawal period

Mitte manustada lammastele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

---

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

QJ01RA01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά  
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά  
Πορτογαλικά Σλοβάκικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

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

14/12/2009

---

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

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

### **Αρμόδια αρχή:**

State Agency Of Medicines

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

1582

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

14/12/2009

---

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.