

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

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Caprino

Porcino

Bovino

Ovino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

200000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía intramuscular:**

• **Caprino**

- Meat and offal. 45 Día

- Milk. 3 Día

• **Porcino**

- Meat and offal. 45 Día

• **Bovino**

- Milk. 3 Día

- Meat and offal. 45 Día

• **Ovino**

- Milk. 3 Día

- Meat and offal. 45 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QJ01RA01

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Letonia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Marketing authorisation date:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/NRP/12/0043

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

28/05/2012

---

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

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005229>