

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

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Mouton

Chèvre

Porc

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Mouton**

- Viande et abats. 45 day

- Lait. 3 day

- 

##### **Chèvre**

- Viande et abats. 45 day

- Lait. 3 day

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 45 day

- 

##### **Bovins**

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 45 day

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01RA01

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lettonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

28/05/2012

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/NRP/12/0043

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/05/2012

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.