

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

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

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

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Caprino

Suino

bovini

Ovino

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Usò intramuscolare:**

• **Caprino**

- carne e visceri. 45 giorno

- latte. 3 giorno

• **Suino**

- carne e visceri. 45 giorno

• **bovini**

- latte. 3 giorno

- carne e visceri. 45 giorno

• **Ovino**

- latte. 3 giorno

- carne e visceri. 45 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01RA01

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Lettonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Marketing authorisation date:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorità responsabile:**

Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

V/NRP/12/0043

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/05/2012

---

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

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

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