

# Peni-Strepto- 200/200 mg/ml Injektionssuspension für Tiere

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Peni-Strepto- 200/200 mg/ml Injektionssuspension für Tiere

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

205.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 21 giorno

16 mg (8 mg Benzylpenicillin-Procaïn + 8 mg Dihydrostreptomycin) / kg KGW / Tag

- latte. 144 ora

16 mg (8 mg Benzylpenicillin-Procaïn + 8 mg Dihydrostreptomycin) / kg KGW / Tag

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 21 giorno

16 mg (8 mg Benzylpenicillin-Procaïn + 8 mg Dihydrostreptomycin) / kg KGW / Tag

---

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

QJ01RA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in German

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

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

Virbac

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

22/09/1981

---

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

Virbac

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

17007

---

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

22/09/1981

---

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

## Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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