

PENSTREP-JECT, injekciné suspensija

Autorisert

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Legemidlets navn:

PENSTREP-JECT, injekciné suspensija

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

gris

Administrering:

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

200000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær bruk:**

- **storfe**

- Kjøtt. 28 dag

- Milk. 3 dag

- **gris**

- Kjøtt. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01RA01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

LT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Lithuanian

Tilgjengelig bare i Lithuanian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dopharma B.V.

Marketing authorisation date:

20/07/2001

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Dopharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/01/1329/001-002

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

15/04/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099690>