

# PENSTREP-400, 200.000 UI/ml + 200 mg/ml suspensie injectabilă pentru bovine, oi, porci

Dopuszczony

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

PENSTREP-400, 200.000 UI/ml + 200 mg/ml suspensie injectabilă pentru bovine, oi, porci

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

**Droga podania:**

Podanie domięśniowe

---

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie domięśniowe:**

- 

**Cattle**

- Meat. 21 day
- Kidney. 45 day
- Milk. 3 day

- 

**Sheep**

- Meat. 21 day
- Kidney. 45 day
- Milk. 3 day

- 

**Pig**

- Meat. 21 day
  - Kidney. 45 day
- 

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01RA01

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [litewski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [rumuński](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

9/12/2001

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

170286

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

21/12/2025

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.