

# Penstrep-400, süstesuspensioon veistele, sigadele ja lammastele

Autorizat

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Penstrep-400, süstesuspensioon veistele, sigadele ja lammastele

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Porc

Oaie

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
200000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 30 zi

- Lapte. 4 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 30 zi

•

**Oaie**

- Carne și organe. 30 zi

- Lapte. no withdrawal period

Mitte manustada lammastele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01RA01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Estoniană

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Data autorizației de comercializare:**

14/12/2009

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Agency Of Medicines

---

**Numărul autorizației:**

1582

---

**Data modificării statusului autorizației:**

14/12/2009

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.