

# Pen-Strep 20/20 inj. susp. suspensija injekcijām liellopiem, cūkām, aitām, suņiem, kaķiem

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Pen-Strep 20/20 inj. susp. suspensija injekcijām liellopiem, cūkām, aitām, suņiem, kaķiem

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Pisică

Bovine

Porc

Oaie

Câine

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

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

Disponibile numai în Engleză  
250.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

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

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 21 zi
- Lapte. 3 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 21 zi

- 

##### **Oaie**

- Carne și organe. 21 zi
  - Lapte. 3 zi
- 

### **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](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

V.M.D.

---

**Data autorizației de comercializare:**

16/01/2004

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

V.M.D.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

V/NRP/04/1627

---

**Data modificării statusului autorizației:**

18/01/2004

---

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 acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.