

# LV Penstrep-400 suspensija injekcijām liellopiem, aitām, kazām un cūkām

Ima dovoljenje  
za promet

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

LV Penstrep-400 suspensija injekcijām liellopiem, aitām, kazām un cūkām

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

govedo

**Pot uporabe:**

intramuskularna uporaba

---

**Podatki o zdravilu****Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Suspenzija za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:****intramuskularna uporaba:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 45 day

- Milk. 3 day

- 

**Goat**

- Meat and offal. 45 day

- Milk. 3 day

- 

**Pig**

- Meat and offal. 45 day

- 

**govedo**

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 45 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01RA01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Latvian](#)

Na voljo samo v [Latvian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

28/05/2012

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Pristojni organ:**

Food And Veterinary Service

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**V/NRP/12/0043

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**28/05/2012

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.