

GELLIPEN PRONTO 250 mg/ml +
200.000 U.I./ml, sospensione
acquosa iniettabile per bovini,
suini, ovini, caprini, equini non
destinati alla produzione di
alimenti per il consumo umano,
cani e gatti

Разрешен

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

GELLIPEN PRONTO 250 mg/ml + 200.000 U.I./ml, sospensione acquosa iniettabile per bovini, suini, ovini, caprini, equini non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano, cani e gatti

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

овца

коза

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

25.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

2000000.00 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Milk. 7 day

- Meat and offal. 74 day

•

свиня

- Meat and offal. 74 day

•

овца

- Milk. 7 day

- Meat and offal. 74 day

•

коза

- Meat and offal. 74 day

- Milk. 7 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01RA01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Italy

Описание на опаковката:

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Productions S.r.l.

Дата на разрешение за търговия:

7/12/1982

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions S.r.l.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

102073

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/01/2009

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.