

PENI DHS COOPHAVET SUSPENSION INJECTABLE

Zugelassen

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PENI DHS COOPHAVET SUSPENSION INJECTABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Schaf

Ziege

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
200.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
205.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 7 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 6 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 7 Tag

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 7 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Milch. 6 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Milch. 7 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01RA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Dopharma France S.A.S.

Zulassungsdatum:

6/05/1988

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma France

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/2943755 1/1988

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/05/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.