

PENI DHS COOPHAVET SUSPENSION INJECTABLE

Εγκεκριμένο

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

PENI DHS COOPHAVET SUSPENSION INJECTABLE

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Αίγα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
200.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
205.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 7 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 30 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 6 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 7 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 7 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 30 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 6 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 7 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01RA01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Dopharma France S.A.S.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

6/05/1988

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Dopharma France

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/2943755 1/1988

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

6/05/2013

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.