

PENI DHS COOPHAVET, injekciné suspensija

Μη
εγκεκριμένο

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

PENI DHS COOPHAVET, injekciné suspensija

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Χοίρος

Αίγα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

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

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 30 Ημέρα
- Milk. 7 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 30 Ημέρα
- Milk. 6 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 30 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 30 Ημέρα
- Milk. 7 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 30 Ημέρα
- Milk. 7 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Milk. 6 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 30 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Milk. 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:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

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 Research B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

7/08/2002

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Dopharma France

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

LT/2/02/1454/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

13/09/2007

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.