

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

Autorisé

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Mouton

Chèvre

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

25.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Lait. 7 day

- Viande et abats. 74 day

•

Porc

- Viande et abats. 74 day

•

Mouton

- Lait. 7 day

- Viande et abats. 74 day

•

Chèvre

- Viande et abats. 74 day

- Lait. 7 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01RA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet Productions S.r.l.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/12/1982

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet Productions S.r.l.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

102073

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/01/2009

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.