

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

Autorizzato

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

Ovino  
Caprino

---

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
25.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)  
2000000.00 international unit(s) / 100.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- latte. 7 giorno
- carni e frattaglie. 74 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 74 giorno

•

**Ovino**

- latte. 7 giorno
- carni e frattaglie. 74 giorno

•

**Caprino**

- carni e frattaglie. 74 giorno

- latte. 7 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01RA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Flacone multidose, con tappo perforabile, contenente 500 ml

Flacone multidose, con tappo perforabile, contenente 250 ml

Flacone multidose, con tappo perforabile, contenente 100 ml

Flacone multidose, con tappo perforabile, contenente 20 ml (solo per cani e gatti)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

7/12/1982

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

102073

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/01/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti