

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti