

PENI DHS COOPHAVET, injekcinè suspensija

Non
autorizzato

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PENI DHS COOPHAVET, injekcinè suspensija

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Caprino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
164.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
114.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 30 giorno
- latte. 7 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 30 giorno
- latte. 6 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 30 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 30 giorno
- latte. 7 giorno

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- carni e frattaglie. 30 giorno
- latte. 7 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 30 giorno

- latte. 6 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 30 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 30 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:

Rinunciato

Autorizzato in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Lithuanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma Research B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/08/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma France

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/02/1454/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/09/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.