

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

Atļautas

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Aita

Kaza

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

25.00 grams(i) / 100.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

2000000.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 100.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops

- Piens. 7 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 74 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 74 diena

•

Aita

- Piens. 7 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 74 diena

•

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 74 diena

- Piens. 7 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01RA01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Italy

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet Productions S.r.l.

Tirdzniecības atļaujas datums:

7/12/1982

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet Productions S.r.l.

Atbildīgā iestāde:

Ministry Of Health

Atļaujas numurs:

102073

Atļaujas statusa maiņas datums:

1/01/2009

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.