

PENI DHS COOPHAVET SUSPENSION INJECTABLE

Toegelaten

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PENI DHS COOPHAVET SUSPENSION INJECTABLE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Schaap

Geit

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
200.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
205.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 30 day
- Milk. 7 day

•

Varken

- Meat and offal. 30 day

•

Schaap

- Meat and offal. 30 day
- Milk. 6 day

•

Geit

- Meat and offal. 30 day
- Milk. 7 day

Subcutaan gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 30 day
- Milk. 7 day

•

Varken

- Meat and offal. 30 day

•

Schaap

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 6 day

•

Geit

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 7 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01RA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma France S.A.S.

Handelsvergunningdatum:

6/05/1988

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma France

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/2943755 1/1988

Datum toelatingswijziging:

6/05/2013

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.