

# PENI DHS COOPHAVET, injecție suspensia

Neautorizat

- Dihydrostreptomycin sulfat
- Benzilpenicilin procaină

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

PENI DHS COOPHAVET, injecție suspensia

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Capră

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
164.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
114.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 30 zi

- Milk. 7 zi

•

**Oaie**

- Carne și organe. 30 zi

- Milk. 6 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 30 zi

•

**Capră**

- Carne și organe. 30 zi

- Milk. 7 zi

**Administrare subcutanată:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 30 zi

- Milk. 7 zi

•

**Oaie**

- Carne și organe. 30 zi

- Milk. 6 zi

•

#### **Porc**

- Carne și organe. 30 zi

•

#### **Capră**

- Carne și organe. 30 zi

- Milk. 7 zi

---

#### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01RA01

---

#### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

#### **Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

#### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

#### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

---

## Informații suplimentare

#### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

#### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

#### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Dopharma Research B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

7/08/2002

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Dopharma France

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

LT/2/02/1454/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

13/09/2007

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.