

# PENI DHS COOPHAVET, injekciné suspensija

Ni  
odobreno

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

PENI DHS COOPHAVET, injekciné suspensija

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
164.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
114.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Suspenzija za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **intramuskularna uporaba:**

- 

#### **govedo**

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 7 day

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 6 day

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 30 day

- 

#### **Goat**

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 7 day

### **Subkutana uporaba:**

-

**govedo**

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

•

**Sheep**

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

•

**Pig**

- Meat and offal. 30 day

•

**Goat**

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

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01RA01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Dopharma Research B.V.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

7/08/2002

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Dopharma France

---

**Pristojni organ:**

State Food And Veterinary Service

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

LT/2/02/1454/001

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

13/09/2007

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.