

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

Godkänd

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Svin

Får

Get

---

**Administreringsväg:**

Intramuskulär användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
25.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
2000000.00 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

•

**Nöt**

- Milk. 7 dygn
- Meat and offal. 74 dygn

•

**Svin**

- Meat and offal. 74 dygn

•

**Får**

- Milk. 7 dygn
- Meat and offal. 74 dygn

•

**Get**

- Meat and offal. 74 dygn

- Milk. 7 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01RA01

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Italien

---

**Tillgänglig i:**

Italien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Godkännandedatum:**

7/12/1982

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkännandenummer:**

102073

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

1/01/2009

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.