

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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