

Geepenil® vet.24 g, powder and solvent for solution for injection

Разрешен

- Benzylpenicillin sodium

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Geepenil® vet.24 g, powder and solvent for solution for injection

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

24.00 gram(s) / 1.00 Флакон

Фармацевтична форма:

Прах и разтворител за инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

говеда

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 2 day

-

свиня

- Meat and offal. 10 day

Интравенозно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 10 day

-

говеда

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 2 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CE01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#)
[Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Orion Corporation

Дата на разрешение за търговия:

7/06/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Orion Corporation

Отговорен орган:

Icelandic Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

IS/2/12/004/01

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/06/2012

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански
Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.