

PENI-KEL, 300mg/ml, Injekční suspenze

Разрешен

- Benzylpenicillin procaine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PENI-KEL, 300mg/ml, Injekční suspenze

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

кон

свиня

говеда

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

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

-

кон

- Meat and offal. no withdrawal period

Непoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu., při době trvání léčby 3-7 dní

-

свиня

- Meat and offal. 9 day při době trvání léčby 4-7 dní

-

говеда

- Meat and offal. 12 day při době trvání léčby 6-7 dní

- Milk. 180 hour při době trvání léčby 3-7 dní

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QJ01CE09

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 Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Чешки

Налично само в Чешки

Налично само в Чешки

Налично само в Чешки

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

Притежател на разрешение за търговия:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Дата на разрешение за търговия:

12/05/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

96/032/98-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/05/1998

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.