

Penovet vet. 300 mg/ml injeksjonsvæske, suspensjon

Autoriseret

- Benzylpenicillin procaine

Produktidentifikasjon

Lægemiddelnavn:

Penovet vet. 300 mg/ml injeksjonsvæske, suspensjon

Aktiv substans:

Kun tilgjengelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Får

Ged

Hest

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Intrauterin anvendelse

Kun tilgjengelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Intraperitoneal anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 14 dag

-

Svin

- Meat and offal. 5 dag

-

Får

- Meat and offal. 14 dag
- Milk. 3 dag

-

Ged

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 14 dag

-

Hest

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 14 dag

Subkutan anvendelse:

-

Hest

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 14 dag

-

Kvæg

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 14 dag

-

Får

- Meat and offal. 14 dag
- Milk. 3 dag

-

Ged

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 14 dag

-

Svin

- Meat and offal. 5 dag

Intrauterin anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 6 dag

-

Ged

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 6 dag

-

Hest

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 6 dag

•

Får

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 6 dag

•

Svin

- Meat and offal. 6 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CE09

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Norway

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

3/11/1961

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighed:

Norwegian Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

00-04323

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/01/2010

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.