

Geepenil vet 24 g injektiokuiva- aine ja liuotin, liuosta varten

Autoriseret

- Benzylpenicillin sodium

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Geepenil vet 24 g injektiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Hest

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

4000000.00 international unit(s) / 1.00 Hætteglas

Lægemiddelform:

Pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 10 dag

- Milk. 2 dag

-

Svin

- Meat and offal. 10 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 10 dag

- Milk. 2 dag

-

Hest

- Meat and offal. 10 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CE01

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:

Finland

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Orion Corporation

Dato for markedsføringstilladelse:

21/04/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Orion Corporation

Ansvarlig myndighed:

Finnish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

12686

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/04/1998

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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