

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

Autoriseret

- Benzylpenicillin sodium

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Geepenil vet 24 g stungulyfsstofn og leysir, laus

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Hest

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

24.00 gram(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:

-

Hest

- Meat and offal. 10 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 10 dag
- Milk. 2 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](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

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:

7/06/2012

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Orion Corporation

Ansvarlig myndighed:

Icelandic Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

IS/2/12/004/01

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

7/06/2012

Referencemedlemsstat:

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

Procedurenummer:

SE/V/0118/001

Berørte medlemsstater:

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

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.

Etikettering

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