

PENI-KEL, 300mg/ml, Injekční suspenze

Autoriseret

- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Lægemidlets navn:

PENI-KEL, 300mg/ml, Injekční suspenze

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hund

Hest

Svin

Kvæg

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan anvendelse:

- **Hund**

Intramuskulær anvendelse:

- **Hest**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu.,

- **Svin**

- Meat and offal. 7 day

- **Kvæg**

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 180 hour

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CE09

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

12/05/1998

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/032/98-C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/05/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064754>