

File downloaded on 2026-04-07

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000046319>

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

Zugelassen

- Benzylpenicillin sodium

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schwein

Pferd

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

4000000.00 international unit(s) / 1.00 Durchstechflasche

---

**Darreichungsform:**

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 2 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 2 Tag

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01CE01

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Finnland

---

**Verfügbar in:**

Finnland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in finnisch

Verfügbar nur in finnisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Orion Corporation

---

**Zulassungsdatum:**

21/04/1998

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Orion Corporation

---

**Zuständige Behörde:**

Finnish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

12686

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/04/1998

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.