

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

Zugelassen

- Benzylpenicillin sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Geepenil vet. 24 g Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

24.00 gram(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:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Rind

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

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

QJ01CE01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Schweden

Verfügbar in:

Schweden

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

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:

15/05/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Orion Corporation

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

13563

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/05/1998

Referenzmitgliedstaat:

Schweden

Verfahrensnummer:

SE/V/0118/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Island

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

Dokumente

Packungsbeilage

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Etikettierung

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