

Penovet vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Zugelassen

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Penovet vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf
Ziege
Hund
Pferd
Katze
Rind
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schaf

- Milch. 6 Tag
- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Ziege

- Milch. 6 Tag
- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Pferd

- Milch. 6 Tag
- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Rind

- Milch. 6 Tag
- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

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

QJ01CE09

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

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

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 französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Zulassungsdatum:

5/10/1955

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

4909

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/10/1955

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.