

# Penillin 30% 300 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Penillin 30% 300 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind  
Schaf  
Ziege  
Pferd  
Katze  
Schwein  
Hund

### 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:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Milch. 72 Stunde

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- 

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption. Treated horses may never be slaughtered for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation. Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 5 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:**

Polen

---

**Verfügbar in:**

Polen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

---

## 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:**

Scanvet Poland Sp. z o.o.

---

**Zulassungsdatum:**

18/03/1999

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

0677

---

## **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/03/1999

---

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