

Penovet vet 300 mg/ml (300 000 IU/ml) injektioneste, suspensio

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Penovet vet 300 mg/ml (300 000 IU/ml) injektioneste, suspensio

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Rind

Schwein

Schaf

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane 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:

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 14 Tag kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Fleisch und Innereien. 16 Tag kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 14 Tag kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Milch. 6 Tag

- Fleisch und Innereien. 16 Tag kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Fleisch und Innereien. 16 Tag kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 14 Tag kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Fleisch und Innereien. 16 Tag kun hoidon kesto on 6-7 vrk

subkutane Anwendung:

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 14 Tag kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Fleisch und Innereien. 16 Tag kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 14 Tag kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Milch. 6 Tag

- Fleisch und Innereien. 16 Tag kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Fleisch und Innereien. 16 Tag kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 14 Tag kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Fleisch und Innereien. 16 Tag kun hoidon kesto on 6-7 vrk

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

QJ01CE09

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

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 französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Zulassungsdatum:

25/11/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Zuständige Behörde:

Finnish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

11165

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/11/1993

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.