

Penovet vet. 300 mg/ml injeksjonsvæske, suspensjon

Εγκεκριμένο

- Benzylpenicillin procaine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Penovet vet. 300 mg/ml injeksjonsvæske, suspensjon

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Χοίρος
Πρόβατο
Αίγα
Άλογο
Σκύλος
Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Υποδόρια χρήση
Ενδομήτρια χρήση
Ενδοαρθρική χρήση
Ενδοπεριτοναϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Milk. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 5 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 14 Ημέρα
- Milk. 3 Ημέρα

•

Αίγα

- Milk. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

•

Άλογο

- Milk. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Άλογο

- Milk. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Milk. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 14 Ημέρα
- Milk. 3 Ημέρα

-

Αίγα

- Milk. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 5 Ημέρα

Ενδομήτρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Milk. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 6 Ημέρα

-

Αίγα

- Milk. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 6 Ημέρα

-

Άλογο

- Milk. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 6 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Milk. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 6 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 6 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01CE09

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Norway

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

3/11/1961

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Αρμόδια αρχή:

Norwegian Medical Products Agency

Αριθμός έγκρισης:

00-04323

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

22/01/2010

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.