

Penovet vet. 300 mg/ml injeksjonsvæske, suspensjon

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Penovet vet. 300 mg/ml injeksjonsvæske, suspensjon

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Porcino
Ovino
Caprino
Caballos
Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea
Vía intrauterina
Uso intrasínovial
Vía intraperitoneal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

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

-

Porcino

- Meat and offal. 5 Día

-

Ovino

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

-

Caprino

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

-

Caballos

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

Vía subcutánea:

-

Caballos

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

-

Bovino

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

-

Ovino

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

-

Caprino

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

-

Porcino

- Meat and offal. 5 Día

Vía intrauterina:

-

Bovino

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 6 Día

-

Caprino

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 6 Día

-

Caballos

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 6 Día

•

Ovino

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 6 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 6 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CE09

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Noruega

Disponible en:

Noruega

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Disponible únicamente en [Norwegian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Fecha de autorización de comercialización:

3/11/1961

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

00-04323

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/01/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.