

Geepenil® vet.24 g, powder and solvent for solution for injection

Autorizado

- Benzylpenicillin sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Geepenil® vet.24 g, powder and solvent for solution for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

24.00 Gramo(s) / 1.00 Vial

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Bovino

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 2 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 10 Día

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 10 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 2 Día

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

QJ01CE01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Islandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Orion Corporation

Fecha de autorización de comercialización:

7/06/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Orion Corporation

Autoridad responsable:

Icelandic Medicines Agency

Número de autorización:

IS/2/12/004/01

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/06/2012

Estado miembro de referencia:

Suecia

Número de procedimiento:

SE/V/0118/001

Estados miembros afectados:

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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