

Penovet vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Penovet vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Caprino

Perros

Caballos

Gatos

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

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:

•

Ovino

- Milk. 6 Día
- Meat and offal. 14 Día

•

Caprino

- Milk. 6 Día
- Meat and offal. 14 Día

•

Caballos

- Milk. 6 Día
- Meat and offal. 14 Día

•

Bovino

- Milk. 6 Día
- Meat and offal. 14 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 14 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:

Suecia

Disponible en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

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

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Fecha de autorización de comercialización:

5/10/1955

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

4909

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/10/1955

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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