

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

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos
Bovino
Porcino
Ovino
Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Caballos

- Meat and offal. 14 Día kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Meat and offal. 16 Día kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Bovino

- Meat and offal. 14 Día kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Milk. 6 Día

- Meat and offal. 16 Día kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Porcino

- Meat and offal. 14 Día kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Meat and offal. 16 Día kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Ovino

- Meat and offal. 14 Día kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Meat and offal. 16 Día kun hoidon kesto on 6-7 vrk

Vía subcutánea:

•

Caballos

- Meat and offal. 14 Días kun hoidon kesto on 3-5 vrk
- Meat and offal. 16 Días kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Bovino

- Meat and offal. 14 Días kun hoidon kesto on 3-5 vrk
- Milk. 6 Días
- Meat and offal. 16 Días kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Porcino

- Meat and offal. 14 Días kun hoidon kesto on 3-5 vrk
- Meat and offal. 16 Días kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Ovino

- Meat and offal. 14 Días kun hoidon kesto on 3-5 vrk
- Meat and offal. 16 Días kun hoidon kesto on 6-7 vrk

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

QJ01CE09

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:

Finlandia

Disponible en:

Finlandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Finnish](#)

Disponible únicamente en [Finnish](#)

Disponible únicamente en [Finnish](#)

Disponible únicamente en [Finnish](#)

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:

25/11/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

11165

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/11/1993

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.