

PENIVET SUSPENSION

No autorizado

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PENIVET SUSPENSION

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

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

-

Bovino

- Meat and offal. 30 Día

- Milk. 3 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 30 Día

- Milk. 3 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 30 Día

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

QJ01RA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Frasco de 250 ml

Frasco de 100 ml

Caja con 1 Vial de 50 ml

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Divasa Farmavic S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

28/07/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

735 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/01/2025

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado