

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

Autorisé

- Benzylpenicillin sodium

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Bovins

Porc

Cheval

---

### **Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

24.00 gram(s) / 1.00 Flacon

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre et solvant pour solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 10 day

- Lait. 2 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 10 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 10 day

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 10 day

- Lait. 2 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CE01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Islande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Swedish

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Orion Corporation

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

7/06/2012

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Orion Corporation

---

**Autorité responsable:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

IS/2/12/004/01

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

7/06/2012

---

**État membre de référence:**

Suède

---

**Numéro de procédure:**

SE/V/0118/001

---

**États membres concernés:**

Islande

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.