

# Penovet vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Penovet vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Mouton  
Chèvre  
Chien  
Cheval  
Chat  
Bovins  
Porc

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

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

**Voie intramusculaire:**

•

**Mouton**

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 14 day

•

**Chèvre**

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 14 day

•

**Cheval**

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 14 day

•

**Bovins**

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 14 day

•

**Porc**

- Viande et abats. 14 day
- 

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

QJ01CE09

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Suède

---

**Disponible en:**

Suède

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Swedish

Disponible uniquement en Swedish

Disponible uniquement en Swedish

Disponible uniquement en Swedish

Disponible uniquement en Swedish

Disponible uniquement en Swedish

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:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

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

5/10/1955

---

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

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autorité responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

4909

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

5/10/1955

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

## Documents

### Notice

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

### Résumé des caractéristiques du produit

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

### Etiquetage

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