

Penovet vet. 300.000 a.e./ml stungulyf, dreifa

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Penovet vet. 300.000 a.e./ml stungulyf, dreifa

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Mouton

Chèvre

Cheval

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

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:

-

Bovins

- Lait. 3 day
- Viande et abats. 15 day

-

Porc

- Viande et abats. 5 day

-

Mouton

- Viande et abats. 15 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 15 day
- Lait. 3 day

-

Cheval

- Viande et abats. 15 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. 3 day
- Viande et abats. 15 day

-

Porc

- Viande et abats. 5 day

-

Mouton

- Viande et abats. 15 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 15 day
- Lait. 3 day

-

Cheval

- Viande et abats. 15 day

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

QJ01CE09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Islande

Disponible en:

Islande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Icelandic

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:

14/01/1997

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

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S
Boehringer Ingelheim Danmark A/S

Autorité responsable:

Icelandic Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

960197

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/03/2011

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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.