

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

Odobreno

- Benzylpenicillin procaine

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

300.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

•

Horse

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

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

•

Cattle

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

- Milk. 6 day

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

•

Pig

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

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

•

Sheep

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

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

Supkutano:

•

Horse

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

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

•

Cattle

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

- Milk. 6 day

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

•

Pig

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

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

•

Sheep

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

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

QJ01CE09

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Finland

Opis paketa:

Dostupan samo u [finski](#)

Dostupan samo u [finski](#)

Dostupan samo u [finski](#)

Dostupan samo u [finski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

25/11/1993

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Nadležno tijelo:

Broj odobrenja:

11165

Datum promjene statusa odobrenja:

25/11/1993

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.