

Penovet vet. 300 mg/ml injeksjonsvæske, suspensjon

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Penovet vet. 300 mg/ml injeksjonsvæske, suspensjon

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Ovino

Caprino

Cavallo

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso intrauterino

Uso intrasinoviale

Uso intraperitoneale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 5 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 14 giorno
- latte. 3 giorno

•

Caprino

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Cavallo

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

Uso sottocutaneo:

•

Cavallo

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

•

bovini

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 14 giorno
- latte. 3 giorno

•

Caprino

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 5 giorno

Uso intrauterino:

•

bovini

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 6 giorno

•

Caprino

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 6 giorno

•

Cavallo

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 6 giorno

•

Ovino

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 6 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 6 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CE09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Norvegia

Disponibile in:

Norvegia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Norwegian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/11/1961

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

00-04323

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/01/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.