

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

Autorizzato

- Benzylpenicillin sodium

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

Cavallo

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

24.00 grammo(i) / 1.00 Flaconcino

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere e solvente per soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 2 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 10 giorno

**Uso endovenoso:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 10 giorno

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 2 giorno

---

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

QJ01CE01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Svezia

---

**Disponibile in:**

Svezia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Orion Corporation

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

15/05/1998

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Orion Corporation

---

**Autorità responsabile:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

13563

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

15/05/1998

---

**Stato membro di riferimento:**

Svezia

---

**Numero di procedura:**

SE/V/0118/001

---

**Stati membri interessati:**

Islanda

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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