

Penovet vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Penovet vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino
Caprino
Cane
Cavallo
Gatto
bovini
Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

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:

•

Ovino

- latte. 6 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Caprino

- latte. 6 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Cavallo

- latte. 6 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

•

bovini

- latte. 6 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 14 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:

Svezia

Disponibile in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

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:

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:

5/10/1955

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

4909

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/10/1955

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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