

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 (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.