

Penovet vet. 300 mg/ml injeksjonsvæske, suspensjon

Registruotas

- Benzylpenicillin procaine

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Penovet vet. 300 mg/ml injeksjonsvæske, suspensjon

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai
Kiaulė
Avis
Ožka
Žirgas
Šuo
Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis
Leisti po oda
Vartoti į gimdos ertmę
Pateikiama tik [Ispanų](#) [Graikų](#) [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Portugalų](#) [Norwegian](#)
Leisti į pilvaplėvės ertmę

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

300.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Pienas. 3 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

- Pienas. 3 d.

-

Ožka

- Pienas. 3 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

-

Žirgas

- Pienas. 3 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

Leisti po oda:

-

Žirgas

- Pienas. 3 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

-

Galvijai

- Pienas. 3 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.
- Pienas. 3 d.

-

Ožka

- Pienas. 3 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

Vartoti į gimdos ertmę:

-

Galvijai

- Pienas. 3 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

-

Ožka

- Pienas. 3 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

-

Žirgas

- Pienas. 3 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

•

Avis

- Pienas. 3 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01CE09

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Norway

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Norwegian

Pateikiama tik Norwegian

Pateikiama tik Norwegian

Pateikiama tik Norwegian

Pateikiama tik Norwegian

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Rinkodaros leidimo data:

3/11/1961

Serijos išleidimo gamybos vietos:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Atsakinga institucija:

Norwegian Medical Products Agency

Registracijos numeris:

00-04323

Registracijos statuso pasikeitimo data:

22/01/2010

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.