

Peni-Kel 300000 IU/ml Suspensie voor injectie

Igaliotas

- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Peni-Kel 300000 IU/ml Suspensie voor injectie

Peni-Kel 300000 IU/ml Suspension injectable

Peni-Kel 300000 IU/ml Injektionssuspension

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Withdrawal period by route of administration:**Leisti į raumenis:****• Kiaulė**

- Meat and offal. 5 day

• Galvijai

- Meat and offal. 9 day

- Milk. 8 day 15 milkings

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

QJ01CE01

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Belgium

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

1/06/1975

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Atsakinga institucija:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

BE-V094796

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/06/1975

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Pakuotės lapelis

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

Preparato charakteristikų santrauka

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075906>