

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

Atļautas

- Benzylpenicillin sodium

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Zirgs

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

24.00 grams(i) / 1.00 Flakons

Farmaceutiskā forma:

Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena
- Piens. 2 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

intravenozai lietošanai:

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena
- Piens. 2 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01CE01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Pieejams:

Sweden

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Swedish](#)

Pieejamas tikai [Swedish](#)

Pieejamas tikai [Swedish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Orion Corporation

Tirdzniecības atļaujas datums:

15/05/1998

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Orion Corporation

Atbildīgā iestāde:

Swedish Medical Products Agency

Atļaujas numurs:

13563

Atļaujas statusa maiņas datums:

15/05/1998

Atsauces dalībvalsts:

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

Procedūras numurs:

SE/V/0118/001

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.