

Penovet vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Toegelaten

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Penovet vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap
Geit
Hond
Paard
Kat
Rund
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Schaap

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 14 day

-

Geit

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 14 day

-

Paard

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 14 day

-

Rund

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 14 day

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CE09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Zweden

Beschikbaar in:

Zweden

Verpakkingsoomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Handelsvergunningsdatum:

5/10/1955

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

4909

Datum toelatingswijziging:

5/10/1955

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.