

Penovet vet 300 mg/ml (300 000 IU/ml) injektioneste, suspensio

Toegelaten

- Benzylpenicillin procaine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Penovet vet 300 mg/ml (300 000 IU/ml) injektioneste, suspensio

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard
Rund
Varken
Schaap
Hond
Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Subcutaan 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:

•

Paard

- Meat and offal. 14 day kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Meat and offal. 16 day kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Rund

- Meat and offal. 14 day kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 16 day kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Varken

- Meat and offal. 14 day kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Meat and offal. 16 day kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Schaap

- Meat and offal. 14 day kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Meat and offal. 16 day kun hoidon kesto on 6-7 vrk

Subcutaan gebruik:

•

Paard

- Meat and offal. 14 day kun hoidon kesto on 3-5 vrk
- Meat and offal. 16 day kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Rund

- Meat and offal. 14 day kun hoidon kesto on 3-5 vrk
- Milk. 6 day
- Meat and offal. 16 day kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Varken

- Meat and offal. 14 day kun hoidon kesto on 3-5 vrk
- Meat and offal. 16 day kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Schaap

- Meat and offal. 14 day kun hoidon kesto on 3-5 vrk
- Meat and offal. 16 day kun hoidon kesto on 6-7 vrk

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:

Finland

Beschikbaar in:

Finland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

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:

25/11/1993

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Verantwoordelijke instantie:

Finnish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

11165

Datum toelatingswijziging:

25/11/1993

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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