

Geepenil vet 6.36 g powder for solution for injection

Autorisert

- Benzylpenicillin sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Geepenil vet 6.36 g powder for solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
6.36 gram / 1.00 Hetteglass

Legemiddelform:

Pulver til injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

hest

- Slakt. 13 dag

- Melk. 72 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CE01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Orion Corporation

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/05/2026

Tilvirker for batchfrigivelse:

Orion Corporation

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

V7022412.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/05/2026

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0671/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE FR DE LU NL

Generic of:

600000004401

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.