

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

Autorisert

- Benzylpenicillin procaine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest
storfe
gris
sau
hund
katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
300.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

hest

- Slakt. 14 dag kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Slakt. 16 dag kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

storfe

- Slakt. 14 dag kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Melk. 6 dag

- Slakt. 16 dag kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

gris

- Slakt. 14 dag kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Slakt. 16 dag kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

sau

- Slakt. 14 dag kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Slakt. 16 dag kun hoidon kesto on 6-7 vrk

Subkutan bruk:

•

hest

- Slakt. 14 dag kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Slakt. 16 dag kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

storfe

- Slakt. 14 dag kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Melk. 6 dag

- Slakt. 16 dag kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

gris

- Slakt. 14 dag kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Slakt. 16 dag kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

sau

- Slakt. 14 dag kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Slakt. 16 dag kun hoidon kesto on 6-7 vrk

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CE09

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FI

Tilgjengelig i:

FI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Finsk](#)

Bare tilgjengelig i [Finsk](#)

Bare tilgjengelig i [Finsk](#)

Bare tilgjengelig i [Finsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/11/1993

Tilvirker for batchfrigivelse:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighet:

Finnish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

11165

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/11/1993

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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