

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

Dopuszczony

- Benzylopenicillin procaine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

•

Horse

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

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

•

Cattle

- 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

•

Pig

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

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

•

Sheep

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

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

Podanie podskórne:

•

Horse

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

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

•

Cattle

- 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

•

Pig

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

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

•

Sheep

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

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01CE09

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Finland

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [fiński](#)

Dostępne wyłącznie w [fiński](#)

Dostępne wyłącznie w [fiński](#)

Dostępne wyłącznie w [fiński](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

25/11/1993

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Organ odpowiedzialny:

Finnish Medicines Agency

Numer pozwolenia:

11165

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/11/1993

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.