

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

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

300.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

•

Horse

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

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

•

Cattle

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

- Milk. 6 dia

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

•

Pig

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

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

•

Sheep

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

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

Via subcutânea:

•

Horse

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

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

•

Cattle

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

- Milk. 6 dia

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

•

Pig

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

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

•

Sheep

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

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CE09

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Finlândia

Disponibilidade:

Finlândia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [finlandês](#)

Disponível apenas em [finlandês](#)

Disponível apenas em [finlandês](#)

Disponível apenas em [finlandês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Data de autorização de introdução no mercado:

25/11/1993

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoridade responsável:

Finnish Medicines Agency

Número da autorização:

11165

Data da alteração do estado de autorização:

25/11/1993

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.