

# PENI-keL L.A., suspensão inectável para cães e gatos

Autorizado

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

PENI-keL L.A., suspensão inectável para cães e gatos

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via intraperitoneal

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

10000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

150000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CE30

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Portugal

---

### Descrição da embalagem:

Frasco 100 ml

Frasco 50 ml

---

## 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](#) [italiano](#)

---

### Titular da autorização de introdução no mercado:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

17/08/1992

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Ceres Pharmaceuticals

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

50857

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

1/05/2017

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents