

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000046319>

Geepenil vet 24 g injektiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

Autorizat

- Benzylpenicillin sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Geepenil vet 24 g injektiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Cal

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

4000000.00 unități internaționale / 1.00 Flacon

Forma farmaceutică:

Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Bovine

- Carne și organe. 10 zi

- Lapte. 2 zi

-

Porc

- Carne și organe. 10 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 10 zi

- Lapte. 2 zi

-

Cal

- Carne și organe. 10 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CE01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Finland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Finlandeză](#)

Disponibile numai în [Finlandeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Orion Corporation

Data autorizației de comercializare:

21/04/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Orion Corporation

Autoritatea responsabilă:

Finnish Medicines Agency

Numărul autorizației:

12686

Data modificării statusului autorizației:

21/04/1998

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.