

Penovet vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Autorizat

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Penovet vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie
Capră
Câine
Cal
Pisică
Bovine
Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
300.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Oaie

- Lapte. 6 zi
- Carne și organe. 14 zi

-

Capră

- Lapte. 6 zi
- Carne și organe. 14 zi

-

Cal

- Lapte. 6 zi
- Carne și organe. 14 zi

-

Bovine

- Lapte. 6 zi
- Carne și organe. 14 zi

-

Porc

- Carne și organe. 14 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CE09

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:

Sweden

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Suedeză

Disponibile numai în Suedeză

Disponibile numai în Suedeză

Disponibile numai în Suedeză

Disponibile numai în Suedeză

Disponibile numai în Suedeză

Disponibile numai în Suedeză

Disponibile numai în Suedeză

Disponibile numai în Suedeză

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 Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Data autorizației de comercializare:

5/10/1955

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoritatea responsabilă:

Swedish Medical Products Agency

Numărul autorizației:

4909

Data modificării statusului autorizației:

5/10/1955

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

Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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