

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

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal
Bovine
Porc
Oaie
Câine
Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare subcutanată

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:

•

Cal

- Carne și organe. 14 zi kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Carne și organe. 16 zi kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Bovine

- Carne și organe. 14 zi kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Lapte. 6 zi

- Carne și organe. 16 zi kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Porc

- Carne și organe. 14 zi kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Carne și organe. 16 zi kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Oaie

- Carne și organe. 14 zi kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Carne și organe. 16 zi kun hoidon kesto on 6-7 vrk

Administrare subcutanată:

•

Cal

- Carne și organe. 14 zi kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Carne și organe. 16 zi kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Bovine

- Carne și organe. 14 zi kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Lapte. 6 zi

- Carne și organe. 16 zi kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Porc

- Carne și organe. 14 zi kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Carne și organe. 16 zi kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Oaie

- Carne și organe. 14 zi kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Carne și organe. 16 zi kun hoidon kesto on 6-7 vrk

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:

Finland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Finlandeză](#)

Disponibile numai în [Finlandeză](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Data autorizației de comercializare:

25/11/1993

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoritatea responsabilă:

Finnish Medicines Agency

Numărul autorizației:

11165

Data modificării statusului autorizației:

25/11/1993

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.