

File downloaded on 2026-04-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000064754>

PENI-KEL, 300mg/ml, Injekční suspenze

Autorizat

- Benzylpenicilin procaine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PENI-KEL, 300mg/ml, Injekční suspenze

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Cal

Porc

Bovine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

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:**

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period

Nepoužívát u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu., při době trvání léčby 3-7 dní

-

Porc

- Carne și organe. 9 zi při době trvání léčby 4-7 dní

-

Bovine

- Carne și organe. 12 zi při době trvání léčby 6-7 dní

- Lapte. 180 oră při době trvání léčby 3-7 dní

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 Letonă Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Data autorizației de comercializare:

12/05/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/032/98-C

Data modificării statusului autorizației:

12/05/1998

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.