

Penovet vet. 300.000 a.e./ml stungulyf, dreifa

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Penovet vet. 300.000 a.e./ml stungulyf, dreifa

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Oaie

Capră

Cal

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:

-

Bovine

- Lapte. 3 zi
- Carne și organe. 15 zi

-

Porc

- Carne și organe. 5 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 15 zi

-

Capră

- Carne și organe. 15 zi
- Lapte. 3 zi

-

Cal

- Carne și organe. 15 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Lapte. 3 zi
- Carne și organe. 15 zi

-

Porc

- Carne și organe. 5 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 15 zi

-

Capră

- Carne și organe. 15 zi
- Lapte. 3 zi

-

Cal

- Carne și organe. 15 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](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Iceland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Islandeză](#)

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Data autorizației de comercializare:

14/01/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Boehringer Ingelheim Danmark A/S

Autoritatea responsabilă:

Icelandic Medicines Agency

Numărul autorizației:

960197

Data modificării statusului autorizației:

4/03/2011

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.

Etichetarea

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