

Peni-Kel 300000 IU/ml Suspension injectable

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Denumirea medicamentului:

Peni-Kel 300000 IU/ml Suspension injectable

Peni-Kel 300000 IU/ml Injektionssuspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intramusculară:****• Bovine**

- Carne și organe. 9 day
- Milk. 8 day

• Porc

- Carne și organe. 5 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CE01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Luxembourg

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

1/06/1975

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Autoritatea responsabilă:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Numărul autorizației:

V 188/18/05/1692

Data modificării statusului autorizației:

13/06/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000982384>