

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

Oprávněný

- Benzylpenicillin procaine

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

•

Horse

- Meat and offal. 14 day kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Meat and offal. 16 day kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Cattle

- Meat and offal. 14 day kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 16 day kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Pig

- Meat and offal. 14 day kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Meat and offal. 16 day kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Sheep

- Meat and offal. 14 day kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Meat and offal. 16 day kun hoidon kesto on 6-7 vrk

Subkutánne použitie:

•

Horse

- Meat and offal. 14 day kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Meat and offal. 16 day kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Cattle

- Meat and offal. 14 day kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 16 day kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Pig

- Meat and offal. 14 day kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Meat and offal. 16 day kun hoidon kesto on 6-7 vrk

•

Sheep

- Meat and offal. 14 day kun hoidon kesto on 3-5 vrk

- Meat and offal. 16 day kun hoidon kesto on 6-7 vrk

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CE09

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Fínsko

Dostupné v:

Fínsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Fínsky](#)

Dostupné len v [Fínsky](#)

Dostupné len v [Fínsky](#)

Dostupné len v [Fínsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Dátum registrácie lieku:

25/11/1993

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Zodpovedný orgán:

Finnish Medicines Agency

Číslo registrácie:

11165

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/11/1993

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.