

File downloaded on 2026-04-08

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000046319>

# Geepenil vet 24 g injektiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

Ima dovoljenje  
za promet

- Benzylpenicillin sodium

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Geepenil vet 24 g injektiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

40000000.00 international unit(s) / 1.00 Viala

---

### **Farmacevtska oblika:**

Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **intramuskularna uporaba:**

- 

#### **govedo**

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 2 day

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 10 day

### **Intravenska uporaba:**

- 

#### **govedo**

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 2 day

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. 10 day

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01CE01

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Finland

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Orion Corporation

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

21/04/1998

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Orion Corporation

---

**Pristojni organ:**

Finnish Medicines Agency

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

12686

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

21/04/1998

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.