

BENZATARD 150 mg/ml + 125 mg/ ml SUSPENSION INYECTABLE

Разрешен

- Benzathine benzylicillin
- Benzylpenicillin procaine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

BENZATARD 150 mg/ml + 125 mg/ ml SUSPENSION INYECTABLE

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

куче

котка

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

свиня

- Meat and offal. 78 day

•

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

- Meat and offal. no withdrawal period

No usar en équidos cuya carne se destine a consumo humano

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CR50

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Syva S.A.

Дата на разрешение за търговия:

16/11/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Syva S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

589 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/11/1992

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.