

Kanapen 4/20 pro inj., suspensie voor injectie voor honden en katten

Разрешен

- Kanamycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine
- Procaine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Kanapen 4/20 pro inj., suspensie voor injectie voor honden en katten

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

куче

-

котка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01RA01

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Dutch](#)

Налично само в [Dutch](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Alfasan Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

7/02/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Alfasan Nederland B.V.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 1741

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/11/2013

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

Документи

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057147>