

Weifapenin 650 mg tableter

Zugelassen

- Phenoxymethylpenicillin potassium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Weifapenin 650 mg tableter

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
650.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Filtablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CE02

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Norwegen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in Norwegian

Verfügbar nur in Norwegian

Verfügbar nur in Norwegian

Verfügbar nur in Norwegian

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Viatrix AS

Zulassungsdatum:

7/12/1978

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Recipharm Strangnas AB

Zuständige Behörde:

NOMA

Zulassungsnummer:

0000-05674

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/08/2006

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.