

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

Autorizado

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Perros

Gatos

Caballos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

125.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 78 Día

-

Caballos no destinados a consumo humano

- Meat and offal. no withdrawal period

No usar en équidos cuya carne se destine a consumo humano

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CR50

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponibile en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de PET de 100 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

16/11/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

589 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/11/1992

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto