

Weifapenin 650 mg tabletter

Autorisé

- Phenoxyethylpenicillin potassium

Product identification

Dénomination du médicament:

Weifapenin 650 mg tabletter

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
650.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé pelliculé

Withdrawal period by route of administration:**Voie orale:**

- Chien

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CE02

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Norvège

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Norwegian](#)

Disponible uniquement en [Norwegian](#)

Disponible uniquement en [Norwegian](#)

Disponible uniquement en [Norwegian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Viatrix AS

Marketing authorisation date:

7/12/1978

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Recipharm Strangnas AB

Autorité responsable:

NOMA

Numéro de l'autorisation:

0000-05674

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/08/2006

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038072>