

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

Odobreno

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

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

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

**Put aplikacije:**

Intramuskularno

---

**Pojedinosti o proizvodu****Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u engleski  
125.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski  
150.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

suspenzija za injekciju

---

**Karencija prema putu aplikacije:****Intramuskularno:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 78 day

- 

**Horse (non food-producing)**

- Meat and offal. no withdrawal period

No usar en équidos cuya carne se destine a consumo humano

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ01CR50

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski  
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

**Dostupan u:**

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u španjolski

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski Norwegian

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

16/11/1992

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Nadležno tijelo:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Broj odobrenja:**

589 ESP

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

16/11/1992

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

### Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

### Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

### Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.