

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

Toegelaten

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

Hond

Kat

Niet te consumeren paarden

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 78 day

- 

**Niet te consumeren paarden**

- Meat and offal. no withdrawal period

No usar en équidos cuya carne se destine a consumo humano

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01CR50

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Spanje

---

**Beschikbaar in:**

Spanje

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

16/11/1992

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Vergunningsnummer:**

589 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

16/11/1992

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.