

# Kanapen 4/20 pro inj., suspensie voor injectie voor honden en katten

Toegelaten

- Kanamycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine
- Procaine hydrochloride

## Productidentificatie

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

Kanapen 4/20 pro inj., suspensie voor injectie voor honden en katten

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

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

Hond

Kat

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

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

:  
QJ01RA01

---

### **Afleverstatus:**

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

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Nederland

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Bruine glazen injectieflacon (Type II) à 50 ml met butylrubber stop en metalen  
felscapsule

Bruine glazen injectieflacon (Type II) à 100 ml met butylrubber stop en metalen  
felscapsule

---

## 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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

7/02/1995

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 1741

---

**Datum toelatingswijziging:**

20/11/2013

---

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

## Documenten

Combined File of all Documents