

PROCAINE PENICILLINE "30", 300.000 IE/ml + 20 mg/ml suspensie voor injectie

Toegelaten

- Benzylpenicillin procaine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PROCAINE PENICILLINE "30", 300.000 IE/ml + 20 mg/ml suspensie voor injectie

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Varken

- Meat and offal. 10 day 10 days for a treatment duration of 3 days.
 - Meat and offal. 12 day 12 days for a treatment duration of 4 to 7 days.
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CE09

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 100ml afgesloten met een butylrubber stop en een aluminium felscapsule. 12x 100 ml flacons in polysterene omverpakking.

Bruine glazen injectieflacon, type II, à 100ml afgesloten met een butylrubber stop en een aluminium felscapsule verpakt in en kartonnen doos.

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:

11/06/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 9204

Datum toelatingswijziging:

17/10/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents