

Benzylpenicilline natrium, 1,67 x 10.6 I.E./g poeder voor injectie voor honden

Toegelaten

- Benzylpenicillin sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Benzylpenicilline natrium, 1,67 x 10.6 I.E./g poeder voor injectie voor honden

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Engels](#)

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CE01

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Beschikbaar in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Bruine glazen (type II) injectieflacon à 50 ml. Per flacon van 50 ml: benzylpenicilline-natrium 5,99 g = 10.000.000 I.E.

Bruine glazen (type II) injectieflacon à 50 ml. Per flacon van 50 ml: benzylpenicilline-natrium 2,369 g = 4.000.000 I.E.

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Handelsvergunningsdatum:

22/06/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Eurovet Animal Health B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 3297

Datum toelatingswijziging:

29/10/2009

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

Documenten

Combined File of all Documents