

BENZATARD, iniekciné suspensija

Upowaźniony

- Benzylpenicillin procaine
- Benzathine benzylpenicillin

Product identification

Nazwa leku:

BENZATARD, iniekciné suspensija

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
150000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
150000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie domięśniowe:

- **Pig**

- Meat and offal. 78 day

- **Horse**

- Meat and offal. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat is meant for human consumption.

- **Dog**

- **Cat**

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01CR50

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

30/07/2011

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Laboratorios Syva S.A.U.

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/11/2066/001-004

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/11/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

RV2066.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099279>