

BENZATARD

Autorizat

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Denumirea medicamentului:

BENZATARD

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Porc

Câine

Pisică

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

150000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

150000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intramusculară:****• Porc**

- Carne și organe. 78 zi

• Câine**• Pisică****• Cal (care nu este destinat producției de alimente)**

- Carne și organe. no withdrawal period

No usar en équidos cuya carne se destine a consumo humano

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CR50

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

16/11/1992

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

589 ESP

Data modificării statusului autorizației:

16/11/1992

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

Documents

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054806>