

BENZATARD, injekčné suspensija

Oprávnený

- Benzylpenicillin procaine
- Benzathine benzylpenicillin

Product identification

Názov lieku:

BENZATARD, injekčné suspensija

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

150000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

150000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

- **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**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CR50

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Litva

Opis balenia:

Dostupné len v [Lithuanian](#)

Dostupné len v [Lithuanian](#)

Dostupné len v [Lithuanian](#)

Dostupné len v [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

30/07/2011

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Syva S.A.U.

Zodpovedný orgán:

State Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

LT/2/11/2066/001-004

Dátum zmeny stavu registrácie:

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>