

Penicillin L.A. (150 mg + 112,5 mg) / ml Zawiesina do wstrzykiwań

Autoriseret

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Penicillin L.A. (150 mg + 112,5 mg) / ml Zawiesina do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Hest

Kat

Svin

Hund

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
112.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 21 dag
- Milk. 5 dag

-

Får

- Meat and offal. 21 dag
- Milk. no withdrawal period

Do not use in lactating sheep producing milk for human consumption.

-

Hest

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption.

-

Svin

- Meat and offal. 21 dag
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CE30

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

15/10/1999

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

0917

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/10/1999

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.