

# 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](http://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.