

# ULTRAPEN LA 300 mg/ml, injekciné suspensija

Ikke  
autoriseret

- BENZYL PENICILLIN PROCAINE

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

ULTRAPEN LA 300 mg/ml, injekciné suspensija

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kvæg

Svin

---

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 21 dag

- Milk. 5 dag

•

**Svin**

- Meat and offal. 7 dag

**Subkutan anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 10 dag Subcutaneous use for non-lactating cattle.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01CE09

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#)  
[Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

**Autoriseret i:**

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

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

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

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

11/09/2000

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

### **Ansvarlig myndighed:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

LT/2/00/1153/001-002

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

25/01/2011

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

RV1153.pdf