

Intraben LA, injekcinė suspensija galvijams, arkliams, kiaulėms, avims, šunims ir katėms

Zugelassen

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Intraben LA, injekcinė suspensija galvijams, arkliams, kiaulėms, avims, šunims ir katėms

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Schaf

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 70 Tag

- Milch. 5 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat is meant for human consumption.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 70 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 56 Tag

Not authorized for use in sheep, whose milk is meant for human consumption.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CE

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Zulassungsdatum:

25/03/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/20/2594/001-002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/03/2020

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.