

# SHOTAPEN L.A.

Autorizado

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine
- Benzathine benzylpenicillin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

SHOTAPEN L.A.

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Porcino

### Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
10.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
10.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 77 Día
- Milk. 6 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 47 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 77 Día
- Milk. 6 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 47 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01RA01

---

**Condiciones de dispensación:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Disponible en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Virbac

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/09/2002

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Virbac

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

110334

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

5/12/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.