

Ultrapen vet 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ultrapen vet 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Ovino

- Milk. 4 Día
- Meat and offal. 28 Día

-

Bovino

- Milk. 4 Día
- Meat and offal. 28 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

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

QJ01CE09

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

16/08/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

57788

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/08/2018

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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