

# ULTRAPEN LA 300 mg/ml, injekciné suspensija

No  
autorizado

- BENZYL PENICILLIN PROCAINE

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ULTRAPEN LA 300 mg/ml, injekciné suspensija

---

**Principio activo:**

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](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

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

**Vía intramuscular:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 21 Día

- Milk. 5 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 7 Día

**Vía subcutánea:**

•

**Bovino**

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

---

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

QJ01CE09

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)

Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)

---

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

11/09/2000

---

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

Norbrook Manufacturing Limited  
Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/00/1153/001-002

---

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

25/01/2011

---

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

## Documentos

RV1153.pdf