

Ultrapen LA 300 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ultrapen LA 300 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Lait. 132 hour

- Viande et abats. 23 day Ja ārstēšanas ilgums ir 3 dienas.

- Viande et abats. 25 day Ja ārstēšanas ilgums ir 4-7 dienas.

•

Porc

- Viande et abats. 10 day Ja ārstēšanas ilgums ir 3 dienas.

- Viande et abats. 12 day Ja ārstēšanas ilgums ir 4-7 dienas.

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 13 day Ja ārstēšanas ilgums ir 3 dienas.

- Lait. no withdrawal period

Nav reģistrēts subkutānai lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Viande et abats. 15 day Ja ārstēšanas ilgums ir 4-7 dienas.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CE09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/12/1998

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/98/0939

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/12/1998

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.