

Ultrapen LA 300 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák és sertések számára A.U.V.

Ovlašten

- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Naziv VMP-a:

Ultrapen LA 300 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák és sertések számára A.U.V.

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramuskularno

Supkutano

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
300.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspencija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

- **Cattle**

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 23 day

- **Pig**

- Meat and offal. 10 day

Supkutano:

- **Cattle**

- Meat and offal. 13 day
-

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01CE09

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Hungarian](#)
Dostupno samo u [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

26/04/2000

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Odgovorno tijelo:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Broj autorizacije:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Datum promjene statusa odobrenja:

26/04/2000

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000077710>