

# ULTRAPEN LA 300 mg/ml, injekciné suspensija

Nije  
odobreno

- BENZYL PENICILLIN PROCAINE

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

ULTRAPEN LA 300 mg/ml, injekciné suspensija

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
300.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

suspenzija za injekciju

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Intramuskularno:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 5 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 7 day

**Supkutano:**

•

**Cattle**

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

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ01CE09

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [finski](#)  
[švedski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

11/09/2000

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Nadležno tijelo:**

State Food And Veterinary Service

---

**Broj odobrenja:**

LT/2/00/1153/001-002

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

25/01/2011

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

RV1153.pdf