

Ultrapen vet 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Engedélyezett

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Ultrapen vet 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh
szarvasmarha
sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:
Intramuscularis alkalmazás:**

-

juh

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

-

szarvasmarha

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

-

sertés

- Meat and offal. 14 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01CE09

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/08/2018

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Laboratories Limited

Felelős hatóság:

Swedish Medical Products Agency

Engedély száma:

57788

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/08/2018

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.