

# Penicillin L.A. (150 mg + 112,5 mg) / ml Zawiesina do wstrzykiwań

Engedélyezett

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

Penicillin L.A. (150 mg + 112,5 mg) / ml Zawiesina do wstrzykiwań

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

szarvasmarha

juh

ló

macska

sertés

kutya

### Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

112.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Intramuscularis alkalmazás:

- 

#### szarvasmarha

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 5 day

- 

#### juh

- Meat and offal. 21 day

- Milk. no withdrawal period

Do not use in lactating sheep producing milk for human consumption.

- 

#### ló

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption.

- 

#### sertés

- Meat and offal. 21 day

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01CE30

---

**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 [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Scanvet Poland Sp. z o.o.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

15/10/1999

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Felelős hatóság:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Engedély száma:**

0917

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

15/10/1999

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

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

### Betegtájékoztató

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