

# Ultrapen LA, 300 mg/ml süstesuspensioon veistele ja sigadele

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Ultrapen LA, 300 mg/ml süstesuspensioon veistele ja sigadele

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Suino

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 21 giorno
- latte. 8 giorno  
piim: 8 päeva (192 tundi)

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 10 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 13 giorno
- latte. no withdrawal period

Subkutaanseks kasutamiseks mittelakteerivatel veistel

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CE09

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Estonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

25/03/2004

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorità responsabile:**

State Agency Of Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

1227

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/03/2004

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.