

Intraben LA, iniekcine suspensija galvijams, arkliams, kiaulėms, avims, šunims ir katėms

Autorizzato

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Intraben LA, iniekcine suspensija galvijams, arkliams, kiaulėms, avims, šunims ir katėms

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Suino

Ovino

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

150000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

150000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 70 giorno

- latte. 5 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat is meant for human consumption.

-

Suino

- carni e frattaglie. 70 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 56 giorno

Not authorized for use in sheep, whose milk is meant for human consumption.

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

QJ01CE

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Lithuanian

Disponibile solo in Lithuanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/03/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/20/2594/001-002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/03/2020

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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